

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

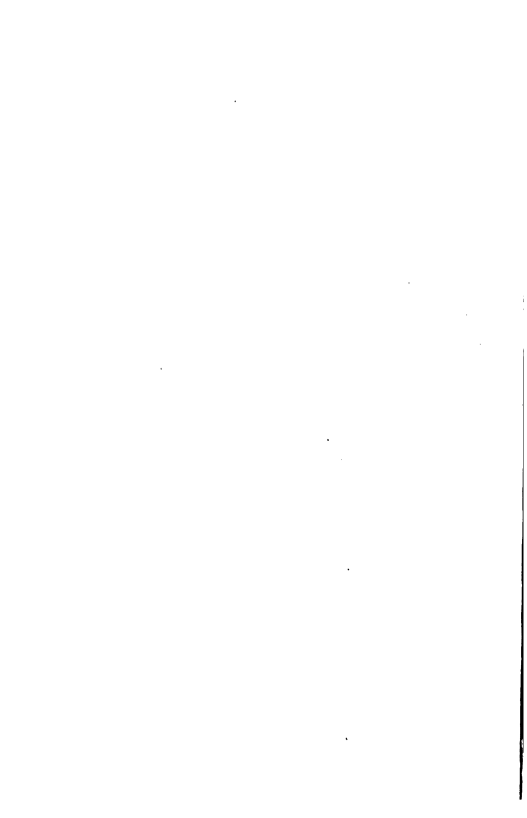
- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

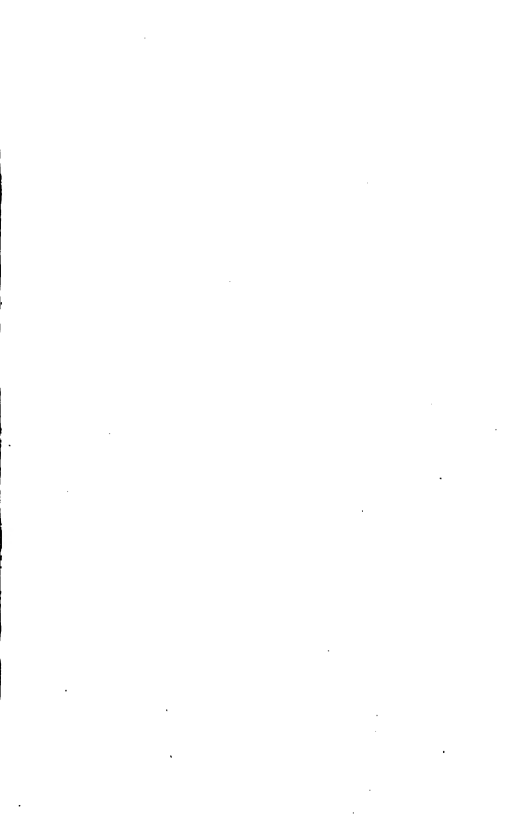
Über Google Buchsuche

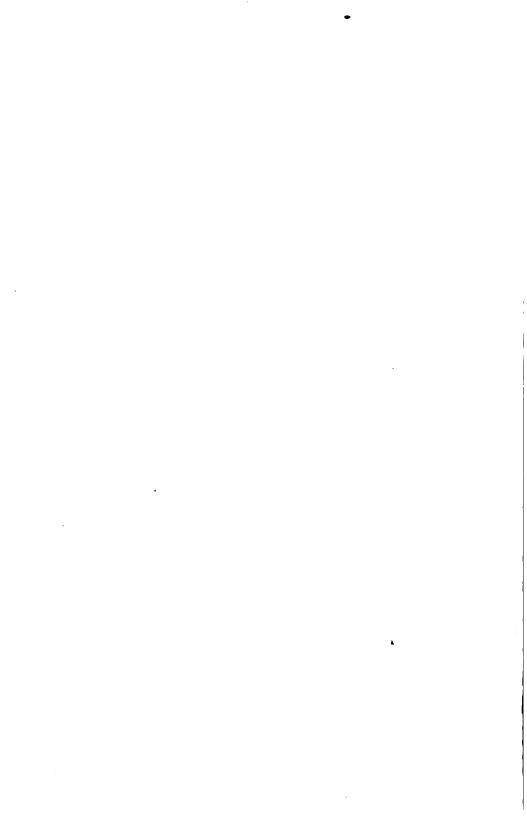
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.

KF 24097 BOUGHT WITH THE GIFT OF WILLIAM GRAY, OF BOSTON, MASS. (Class of 1829). Jan. 1,1861.









BANDBUCH

der bestimmenden

MAINE MALOGIE,

anthaltand die

TERMINOLOGIE, SYSTEMATIK, NOMENKLATUR UND CHARAKTERISTIK

der

NATURGESCHICHTE DES MINERALREICHES.

Von

WILBELM BADINGER.

k. k. Seetlengrath.

Director der k. k. geolog. Reichs-Anstalt, Mitglied der keiseri. Akademie der Wissenschaften zu Wien, der Akademien zu Berlin und München, der kon. Gesellschaften zu Prag und Edinburgh u. s. w.

Zweite unveränderte Ausgabe.

Mit 560 Holzschnitten.

C WIEN. 1850.

WILHELM BRAUMÜLLER,

Buchhändler des k. k. Hofes und der kais. Akademie der Wissenschaften.



SEINER KAISERLICHEN HOHEIT

DEM

DURCHLAUCHTIGSTEN

PRINZEN UND HERRN

ERZHERZOG

JOHANN.

1861, gan. 1. Gray Fund.

KF 24097

EURE KAISERLICHE HOHEIT!

Das Johanneum in Gratz, die Aufstellung der schönen Mineralien - Sammlung desselhen, welche EURE KAISERLICHE HOHEIT mit langjähriger Liebe für die Wissenschaft gebildet, nun der öffentlichen Benützung weihten, brachte meinem grossen Lehrer Mons die Aufgabe, die er durch sein naturhistorisches System, durch so viele damit verbundene Arbeiten in der Mineralogie gelöst hat,

Aus derselben Quelle war es auch mir vergönnt, von der ersten Eröffnung, unter des Lehrers Leitung zu schöpfen.

EURER KAISERLICHEN HOHEIT darf ich nun, nach einem Menschenalter ein Werk eignen, mit dem ich gerne einen Lebenszweck zu erreichen, das Studium der Wissenschaft zu fördern wünschte.

Es ist nur ein Zweig, möge es ein grüner, fruchtbarer seyn, des Baumes den EURE KAISER-LICHE HOHEIT gepflanzt. Möge er als Zeichen dankbarer Erinnerung eines Einzelnen gelten, von den Vielen, die für EURER KAISERLICHEN HOHEIT väterliche Sorge, und rastlos thätiges segenvolles Wirken gleichen Dank bewahren.

Geruhen EURE KAISERLICHE HOHEIT die ehrfurchtsvollen, aber darum nicht minder heissen Gefühle innigster Ergebenheit huldreichst zu genehmigen, von

EURER KAISERLICHEN HOHEIT

Wien, den 20. Januar 1845.

unterthänigstem Diener W. Haidinger.



Vorrede.

Durch Mons für das Studium der Mineralogie herangebildet, hierauf im Privatleben technisch beschäftigt, für die Wissenschaft nur mehr Dilettant, berief mich die Gnade SEINER MAJESTÄT, unseres allergnädigsten MONARCHEN, um als Nachfolger meines verewigten Lehrers das von ihm Begonnene fortzuführen. Die schönen und lehrreichen Sammlungen des k. k. Montanistischen Museums wurden aufgestellt, ein Bericht darüber liegt dem Publikum vor *); ein Kurs von mineralogischen Vorlesungen für eine Anzahl von Seiner Exzellenz dem k. k. Herrn Hofkammerpräsidenten Fariheran von Kübeck, zu dem Zwecke mineralogischer, geognostischer, chemischer, bergmännischer Studien an dem Museo, nach Wien einberufener k. k. Bergwesens-Praktikanten wurde im Winter 1842 und 43 eröffnet.

Nun war mein Verhältniss zur Lehre von Mons verändert. Es ist des Lehrers Pflicht, nicht mehr freie Wahl, nach Kräften in allen Theilen der Wissenschaft die eigene Überzeugung, sie stimme mit Bekanntem überein, oder weiche von demselben ab, mitzutheilen. Daher ich denn auch so Manches hier vorlege, wobei ich die Nachsicht meiner mineralogischen Freunde in Anspruch nehmen muss, wie zum Beispiel bei den neuen Namen der einfachen Gestalten.

Ich trennte mit Moss die "bestimmende" von der "beschreibenden" Naturgeschichte, erstere die Terminologie, Systematik, Nomenklatur und Charakteristik, letztere die Physiographie enthaltend, und übergebe dem mineralogischen Publikum hier vorerst ein Handbuch der bestimmenden Mineralogie. Ich konnte nicht diese Abtheilung zurückbehalten,

^{*)} Bericht über die Mineralien - Sammlung der k. k. Hofkammer im Münz - und Bergwesen. Wien, Gerold, 1848.

bis eine zweite beschreibende, welche damit ein "Handbuch der Mineralogie" bilden soll, fertig seyn würde, und doch wünschte ich ein geschlossenes Werk der mineralogischen Literatur anzureihen, weil unvollständige weniger brauchbar sind, und keinem festen Abschnitte in dem Zustande der Wissenschaft entsprechen.

Eine Reihe von Vorträgen erheischt eine verschiedene Behandlung von einem Lehrbegriffe, daher sind Gegenstände, die theils ihrer Allgemeinheit wegen, wie so manche Definitionen, vorangehen, theils ihres dem eigentlichen Gange der Entwickelung fremden Charakters wegen, wie die Methode des Krystallzeichnens, abgesondert gehalten werden müssten, an dem Orte eingereiht, wo sie am unentbehrlichsten erscheinen, weil das Ganze der Aufeinanderfolge des Vortrags sich anschliesst.

Die krystallographische Methode ist die synthetische von Mons: ich habe sie der analytischen Richtung der neuesten krystallographischen Studien ungeachtet wieder hervorgehoben: aber ich bin auch überzeugt, dass sie für die Bedürfnisse der Mineralogie die anwendbarste ist, indem sie sich möglichst unmittelbar auf die Krystalle bezieht. Daher sind auch die sogenannten graphischen Methoden, wenn auch an und für sich nützliche Studien, nicht berücksichtigt, da es nur der Kenntnisse der Formen, und ihrer Verhältnisse galt. Wer mit diesen vertraut ist, versteht jene leicht, wird dagegen aus so mancher Abhandlung wenig über die Formen der darin vorkommenden Mineralien lernen, wenn er nicht vorher schon mit denselben genau bekannt ist. Doch ist an jedem Orte genug angeführt, um den Gang der Rechnungen einzuleiten, und alle diejenigen auszuführen, deren man im Laufe der Untersuchung der natürlichen Krystalle bedarf. Auch die wichtigsten Formeln der sphärischen Trigonometrie folgen am Ende. so dass man nur noch Logarithmentafeln zum speziellen Kalkul nöthig hat. Für die analytische Behandlung überhaupt, sind besonders NAUMANNS Arbeiten empfehlenswerth.

Dagegen hielt ich für den Zweck der Anschaulichkeit die Anwendung von in den Text eingedruckten Holzschnitten für sehr vortheilhaft. Die Auslährung auch der meisten neuen Zeichnungen zu denselben, so wie die für verschiedene einzelne Aufsätze, welche von mir in der letzten Zeit in den Abhandlungen der k. böhmischen Gesellschaft der Wissenschaften in Prag, und in Possendorers Annalen erschienen, verdanke ich meinem jungen Freunde Herrn Tureper Karapiat. der für meinen ersten Kurs als Zuhörer einberufen, seine Studien am k. k. Montanistischen Museo noch ein Jahr fortsetzte, und nun dem k. k. General-Landesand Hanntminz-Probiramte sugetheilt ist. Auch das Register. die Revision der Synonymie der Krystallgestalten und manche andere Beihülfe verdanke ich seiner freundlichen Gefälligkeit. Die Holzschnitte selbst sind mit etwas stärkern Linien als gewöhnlich ausgeführt, um das Auge besser zu erfüllen. Die in den Text eingedruckten Figuren erleichtern das fortlaufende Studium. Für den Zweck der Übersicht beabsichtige ich in der Folge in grössern Tafeln die Holzschnitte zusammen zu stellen. mit Nachweisung ihrer Bedeutung und der Seitenzahl des Werkes, auf welcher sie vorkommen, gleichsam ein Register der Figuren.

Bei den zusammengesetzten, den gemengten Mineralien, habe ich gesucht die Grundsätze von Mons etwas weiter auszuführen als er es selbst gethan, wodurch dieser Abschnitt der Terminologie vorbereitend zu einer geognostischen Gesteinslehre eintritt.

Von den physikalischen Eigenschaften wünschte ich so viel zu berühren, um die Wichtigkeit derselben recht anschaulich zu machen, und die Mineralogen zur Verfolgung der Untersuchungen über dieselben einzuladen, die noch manches wissenswerthe Resultat in Aussicht stellen.

Gerne hätte ich noch meines verehrten Freundes NAUMANN neuestes Mineralsystem in der Systematik mit aufgezählt, aber ich erhielt das sechste Heft von v. LEENHARDS und BROHNS Jahrbuch zu spät, um es an dem gehörigen Orte einzuschatten. Doch soll es nicht fehlen, und ich gebe daher hier die leitende Idee desselben, welche wie bei den andern Systemen,

durch die Angabe der Klassifikationsstufen und Namen derselben am deutlichsten erscheint.

```
Klassen. Ordnungen.
                                       Klassen.
                                                     Ordnungen.
  I. Hydrogenoxyd.
                                                     (1 Wasserhaltige.
                                    VIII. Chalkolithe
                (1. Wasserhaltige.
 II. Hydrolyte
                2. Wasserfreie.
                                     IX. Metalioxyde) 1. Wasserhaltige.
                (1. Wasserfreie.
HI. Chalkohy-
                                                     2. Wasserfreie,
    drolyte.
                2. Wasserhaltige.
                                     X. Metalle.
IV. Chalkoha-
                (1. Wasserhaltige.
                                     XI. Galenoide oder Glanze.
                2. Wasserfreie.
    loide.
 V. Lithohaloide (1. Wasserfreie.
                                    XII. Pyritoide oder Kiese
                 2. Wasserhaltige.
                                    XIII. Cinnabarite oder Blenden.
                ( 1. Wasserhaltige.
                                    XIV. Thiolithe.
VI. Geolithe
                ) 9. Wasserfreie.
                                    XV. Anthracide.
VII. Amphotero-(1. Wasserfreie.
                                    XVI. Asphaltide.
                2. Wasserhaltige.
```

Die allgemeine Reihung stimmt mit der von Mons susammen, auch einzelne Gruppen aus den Monsischen Ordnungen sind schön beisammen bewahrt, doch hat Naumann zur Begründung der Abtheilungen das Princip chemischer Ähnlichkeit mit dem der naturhistorischen zusammenwirken lassen, und insbesondere die abwechselnden Gegensätze der Wasserhaltigkeit und Nichtwasserhaltigkeit haben manche gute Annäherungen erlaubt.

Man wird es mit den in der Systematik entwickelten Principien übereinstimmend finden, wenn dieses System hier als eines der Resultate der Vergleichung naturhistorischer und chemischer Ansichten betrachtet wird, welche durchgreifend oder bruchstäckweise unabhängig von einander entwickelt werden können, und die uns bis zur gänzlichen Übereinstimmung beider auf Unvollkommenheiten aufmerksam machen, welche als Aufgaben für den Forscher, noch auf einer oder der andern oder auf beiden Seiten liegen.

NAUMANN bricht neuerdings den Stab über jede einzelne derselben als einseitig. Das Wort ist etymologisch gut gewählt, aber die Sprache gibt ihm einen Nebenbegriff. Ich glaube nicht, dass dieser Ausdruck, und eine Anzahl ähnlicher so häufig gebrauchter, welche die Bestrebungen desjeni-

gen herabzusetzen scheinen, der in der Betrachtung der Natur anderer Meinung ist, selbst, wenn diese nicht die richtige seyn sollte, dem wahren Geiste der Naturferschung entspricht. Was der eine verachtet, ist dem andern Ideal, was dem einen hier Kinscitigkeit, ist dem andern Konsequenz; und wahrlich nur Festhalten an einmal erkannten Sätzen hat je zu sicheren Resultaten geführt, von denen ich hier wohl die Reihung der Spezies in dem Mensischen Systeme zählen darf. So leichthin darf ich nicht des Lehrers leitenden Grundeatz verlassen, aber wir wollen uns freundlich neben einander bewegen, und auf dem Wege steten Vorwärtsstrebens abweichende Ansichten ehrend, uns die Hand reichen. Naumann stellt den Diamant zwischen Schwefel und Graphit, vor die Kohlen, hier nach vorwaltend chemischem Prinzip.

Für den Inhalt des Systemes und der Charakteristik wurden die reichhaltigsten Quellen der neueren mineralogischen Literatur verglichen. Auf sie kann ich vorläufig für das Studiam der Physiographie verweisen. Nebst dem zum Grunde gelegten, von Zippe bearbeiteten zweiten Theile der Naturgeschichte des Mineralreiches von Mons. auch die Werke von Breithaupt, Glocker und Harthann, meine Übersicht der Resultate mineralogischer Forschungen im Jahre 1843*), ferner die periodische Presse des Jahres 1844. Als der Monsischen Schule angehörig freue ich mich das System of Mineralogy von Dana **) auführen zu konnen. welches sehr viel schätzbares Neues, und reichhaltig und mit Kenntnias Zusammengestelltes enthält. Endlich konnte ich noch während des Druckes Hausmanns Handbuch der Mineralogie benützen, ein höchst schätzbares Werk, das auf ieder Seite Beweise von jahrelangen eigenen Studien des bochverehrten Verfassers bietet.

Die Vervollständigung der unbestimmbaren innig gemengten Mineralien durch die sichtlichen Gemenge in

^{*)} Erlangen, Enke 1845.

^{**)} Second Edition. New - York and London 1841.

^{***)} Zweiter Theil, Erste Abtheilung. Göttingen 1845.

dem zweiten Anhange unter dem Namen der Gebirgsarten dürfte von praktischem Nutzen erscheinen. Sie unterscheiden sich nur durch die Grösse des Korns und gehen daher in einander über, dann sind auch die Namen nach ganz ähnlichen Formen gebildet, und es ist wünschenswerth, wenigstens mit einigen Worten auf den rechten Weg geleitet zu werden. Auch Dana beschreibt kürzlich die Gebirgsarten.

Überhaupt ist seit dem Anfange des Druckes die mineralogische Literatur in mancher Richtung bereichert worden, wie durch Dufrénors Traité de Minéralogie, die vierte Auflage von Berzelius Löthrohr und so weiter. Durch des Verfassers Güte erhielt ich Frankennems interessantes System der Krystalle. Meines lieben Freundes Wöhler Grundriss der unorganischen Chemie kam als ein werthes Geschenk gerade zur Korrektur der neuesten Bestimmungen der Atomengewichte, so wie ich meinem lieben Freunde Gustav Rose die Nachricht über die Entdeckung des Pelopiums eben rechtzeitig verdanke, um die Zahl der einfachen Körper auf sechzig abzurunden.

So habe ich gesucht in mancherlei Beziehungen das Neueste zu benützen. Es konnte dabei nicht fehlen, dass ich auch Manches aufnahm, ohne die Quelle anzugeben, besonders wo Ausdrücke, obwohl neu doch schon ziemlich allgemein im Gebrauche sind. Aber dies Werk sollte auch nicht ein kritisches seyn, sondern eine wissenschaftliche Anleitung zum Studium der Mineralogie selbst, insbesondere für die Zuhörer meiner Kurse. Für diesen Zweck sind auch die mineralogischen und geognostischen Sammlungen des k. k. Montanistischen Museums bestimmt und eingerichtet. Ich kann mir dabei das Vergnügen nicht versagen, dankend anzuerkennen, dass auch die reichen Sammlungen des k. k. Hofmineralien-Kabinets mit der freundlichsten Liberalität den Studirenden zur Belehrung eröffnet sind.

INHALT.

	EINLEITUNG.				
		Sei	_		
	Mineralogie				
	Mineralien	-	3		
	Mineralreich	•	_		
	Naturgeschichte	-	_		
	Studium der Mineralogie		4		
	Hülfemittel	•	8		
7.	Literatur	. 1	13		
	erstes hauptstück.				
	TERMINOLOGIE.				
	Allgemeine Brtrachtungen.				
8.	Aggregation	. 1	15		
9.	Krystall	. 1	18		
10.	Individuum	. 1	BO		
	Einfach, zusammengesetzt, gemengt		81		
12.	Zerstört, nicht ausgebildet	. 5	22		
13.	Eintheilung der naturhistorischen Eigenschaften	. 1	34		
	Erster Abschnitt.				
	Die naturhistorischen Eigenschaften der ein-				
	fachen Mineralien.				
	I. GESTALT.				
14.	Krystaligestalt	. 1	t 6		
	Plächen				
	Handgonyometer 28. Flächenfiguren 29. Umschriebene und ein-				
	geschriebene Figuren 85. Flächenpaare, Flächensysteme 36.				
16.	Kanten. Ecken	. 1	88		
	Schnitte				
18.	Axen	. 4	11		
	1. Die rhomboedrischen 41. 2. Die pyramidalen 41, 8. Die pris	-			
	matischen 49. 4. Die augitischen 49. 5. Die anorthischen 48.				
19.	Aufrechte Stellung		48		
	Einfache Gestalten				
		•			

		Seite				
21.	Eintheilung und Benennung der einfachen Gestalten	45				
	I. Die vielaxigen Gestalten 46. 1 Mit pyramidalen Axen 46.					
	2. Mit hemipyramidalen Axen 47. 8. Mit prismatischen Axen 48.					
	Anhang. Theoretische Gestalten 48.					
	II. Die einaxigen Gestalten 49. 1. Mit absoluter Axensymme-					
	trie 49. 1. Mit rhomboedrischer Axe 49. a) Parallelflächig 49.					
	D Geneigtflächig 50. 2. Mit pyramidalen Axen 51. a) Paralleiflä-					
	chig 51, b) Geneigtflächig 52. 8. Mit hemipyramidalen Axen 52,					
	2. Mit relativer Axensymmetrie 53. 1 Mit prismatischen Axen 53.					
	2. Mit hemiprismatischen Axen 58. 8. Mit augitischen Axen 58.					
	4. Mit anorthischen Axen 54.					
	2. MIR SHOT CHISCUT AACH 92.					
	II. DIE VIELAXIGEN GESTALTEN.					
\$ 2.	Das Hexaeder	54				
	Mathematische Lehrsätze 55. Pyramidale Axen 56. Rhomboedri-					
	sche Axen 57. Querschnitt 58. Hauptschnitt 58. Horizontale Pro-					
	jektion 59. Prismatische Axen 60. Anleitung zum Zeichnen des					
	Würfels 61. Modelliren des Würfels 65. Reflexionsgonyometer 66.					
28,	Das Oktaeder	71				
24.	Das Granatoid	75				
25.	Die Fluoroide	79				
	Die Galenoide	81				
	Die Leuzitoide	82				
	Die Adamantolde	85				
	Schema. Bezeichnung	87				
	Pantoedrie, Hemiedrie, Tetartoedrie	89				
	Die Tetraeder	95				
	Die Kyproide	97				
	Die Deltoeder	. ' 98				
	Die Borazitoide	100				
	Schema					
	Die Pyritoide	102				
	Die Diploide	105				
	Schema					
	Andere vielaxige Körper					
	1. Die Gyroide 108. 2. Die Tetartoide 3. Die dodekaedri-					
	schen Gestalten.					
	III. DIE EINAXIGEN GESTALTEN.					
40.	. Analogie der vielnzigen mit den einaxigen Gestalten	. 109				
	. Die Rhomboeder					
	Zeichnung der Rhomboeder 114. Quadratwurzel-Grössen zu					
	verseichnen 114.					
•						

i ii

;-₁

400 to 100 to 10

15.00 15.00 15.00 15.00

	INHALT.	XVII
	•	Seite
42.	Die Quarzoide	116
43.	Die Skalenoeder	119
	Die Berylloide	121
45.	Die Base. Sechsseitige und zwölfseitige Prismen	198
46.	Diploedrische und hemiedrische Formen	124
	1. Tetraedrische Hemiedrie 125. 3. Pyritoldische 8. Gyroidische.	
47.	Die Plagieder	126
48.	Die Diplagieder	127
	Die Pyramiden	128
50.	Die Zirkonolde	131
51.	Die Base. Vierseitige und achtseitige Prismen	184
52 .	Hemiedrie	135
53.	Die Sphenoide	136
54.	Die Disphene	187
55.	Die Trapezoder	138
56.	Die Orthotype	189
57.	Die Base, Prismen, Domen, Diagonalen	141
5 8.	Die Tartaroide	142
59.	Die Augitoide	148
	Abweichung der Axe 145.	
60.	Die Base, Prismen, Domen. Hemidemen, Diagonalen	146
61.	Die Anorthoide	147
62	Die Base, Diagonalen, Hemiprismen, Hemidomen	148
	IV. DIE ABLEITUNG.	
63	Grundgestalt	149
	Ableitung der vielaxigen Gestalten	150
	Gestalten mit einer rhomboedrischen Hauptaxe	152
	Ableitung der Rhomboeder. Hauptreihe	158
	Ableitung der Skalenoeder	157
	Ableitung der Nebenreihen der Rhomboeder	160
	Ableitung der Quarzolde	161
	Gestalten mit einer pyramidalen Hauptaxe	168
	Ableitung der Pyramiden	164
	Ableitung der Zirkonoide	166
	Ableitung der Nebenreihen der Pyramiden	168
	Ableitung und Bezeichnung orthotyper Gestalten	169
, 1 .	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	169
	Orthotype 170, Domen 171, Querfläche, Längsfläche 172, Nebenreihen 175.	
75.	Ableitung und Bezeichnung augitischer Gestalten	178
	Augitoide 177. Domen, Hemidomen, Querfiäche 178, Längs-	
	fläche 178.	

		Seite
76.	Ableitung und Bezeichnung anorthischer Gestalten	179
	Anorthoide, Hemiprismen 180, Hemidomen, Quersläche,	
	Längsfläche 180.	
77.	Krystallsystem	181
78.	Krystallreihe	185
79.	Krystallographische Bezeichnung im Allgemeinen	187
	Werner 188, Hatiy 188, Mohs 190, Naumann 191, Whe-	
	well 192, Breithaupt, Weiss, Miller. Uebersicht der Be-	
	zeichnung 193.	
	V. DIE KOMBINATIONEN.	
		485
8 U.	Gesetze der Kombination	195
	Arten der Erscheinung der Plächen 195. Grenzen 197. Ent-	
	wickelung 197. Gesetze 198. Charakter 199. Bezeichnung 200.	
	Kombinationskanten. Zonen.	
81.		
82 .	Tessularische Kombinationen	203
	1. Rhomboedrische Stellung 204. 2. Pyramidale Stellung 206.	
	Hemiedrische Kombinationen 208.	
83.	Rhomboedrische Kombinationen	209
	Kalkspath 209, Apatit 210, Quarz 212.	
84.	Pyramidale Kombinationen	218
	Idokras 218, Kupferkies 216, Scheelit 217.	
85.	Prismatische Kombinationen	218
	Baryt 218, Schwefei 219, Baryt 219, Zinkvitriol 220.	
	Augltische Kombinationen. Amphibol	
	Anorthische Kombinationen. Axinit	
88.	Zeichnung der Kombinationen	225
	VI. DIE OBERFLÄCHE.	
00	Oberfläche der Krystalle	997
09.	Axen 238, Glatt. Gestreift 229, Rauh 230, Drusig, Gekörnt 231.	## I
	Krumm, Linse 282. Konvex, Konkav, 283. Abgerundete Kan-	
	ten. Unveränderlichkeit der Winkel.	
80	Zustand der Volkommenheit der Krystalle	904
σŲ.		&0 1
	Eingewachsen, lose. Abdruck. Körner, eckige Stücke 285.	
	Aufgewachsen. Geflossen. Ungestaltet 236. Zusammensetzungs-	
	flächen. Zerfressen. Pfeifenröhrig, 237.	
	. VII. Das Gefüge.	
91.	Theilbarkeit	237
	Theilungsflächen 288. Theilungsrichtungen, Theilungsgestal-	
-	ten. Grade der Vollkommenheit 289. Theilungsrichtungen im	

	Annual Color Color Annual Color Colo	Seite
92 .	tessularischen Systeme 240. Drei, vier, seehs 242. Im rhomboedrischen Systeme 244. Eine, drei, sechs 246. Im pyramidalen Systeme. Eine, zwei, vier 247. Im orthotypen Systeme. Eine, zwei, vier. Im augitischen Syteme. Eine, zwei 248. Im anorthischen Systeme. Eine. Abstufungen der Volkkommenheit. Monotom 249, axotom, diatom, prismatoidisch, paratom, peritom 250, diprismatisch, dystom, eutom. Bruch	250
	Eweiter Abschnitt.	
	Die naturhistorischen Eigenschaften der su- sammengesetzten Mineralien.	
	1. Die regelmässige Zusammensetzung.	
93.	Zwillingskrystalie	
94.	Tessularische Zwillingskrystelle	
95.	Rhomboedrische Zwillingskrystalle	
96.	spath 266, Rothgiltigerz 264, Tetradymit, Korund. Pyramidaic Zwiilingskrystalie	
97.	Prismatische Zwillingskrystalle	
98.	Augitische und anorthische Zwillingskrystalle	
99.	Krystallschalen	976
100,	Zusammenhäufung	•

		Seite
	11. DIE PREIE BILDUNG.	
101.	Unregehnässige Zusammensetzung	282
102.	Krystaligruppe, Krystalidruse	283
103.	Eingewachsene nachahmende Gestalten	284
104.	Aufgewachsene nachahmende Gestalten	285
105.	Gestaltioses Erscheinen	290
106.	Struktur der zusammengesetzten Mineralien	291
107.	Verschwindende Zusammensetzung, dicht. Strahlig, fasrig, muschlig 296, uneben, eben, splittrig, hakig, schiefrig, erdig. Bruchstücke, scharfkantig, stumpfkantig, scheibenförmig 297, splitterförmig. Geschiebe. Format.	295
	III. DIE GESTÖRTE BILDUNG.	
108. 109.	Verschiedene Arten der gestörten Bildung	998
110.	Anogene Pseudomorphosen	801
111.	Katogene Pseudomorphosen	303

		Seite
	4. Uralit, Amphibol nach Augit, 5. Kaolin nach Feldspath 305, 6. Speckstein nach Quarz. Anakatogenie, 7. Pyrit und Markasit nach Sprödglaserz, 8. Die Manganerze 306. Hausmannit, Braunit, Pyrolusit, Manganit, Polianit.	Gene
113.	Versteinerungen	806
	Unregelmässige Formen	810
114.	Gemengte Mineralien	814
	Dritter Abschnitt.	
	Die naturhistorischen Eigenschaften, weiche den einfachen und zusammengesetzten Mineralien gemeinschaftlich zukommen. 1. Die optischen Eigenschaffen der Mineralien.	
		007
		327 328
110,	Glanz	020
117.	Farbe	832

118. Strich			Seite
119. Durchsichtigkeit	118.	Strich	
Gesetz der Brechung 348. Exponent. Grenzwinkel, Messungen 349. Minimum der Ablenkung. Beispiel am Pluss. Swans Methode der Messung 351. Grenzwinkel durch zwei complementäre Prismen beobachtet. Farbige Fransen 352. Einfache Strahlenbrechung. 121. Farbenzerstreuung. Farbenspiel			844
gen 349. Minimum der Ablenkung. Beispiel am Fluss. Swans Methode der Messung 351. Grenzwinkei durch zwei complementäre Prismen beobachtet. Farbige Fransen 352. Einfache Strahlenbrechung. 121. Farbenzerstreuung. Farbenspiel		Strahlenbrechung	
Methode der Messung 351. Grenzwinkei durch zwei complementäre Prismen beobachtet. Farbige Fransen 352. Einfache Strahlenbrechung. 121. Farbenzerstreuung. Parbenspiel			
mentäre Prismen beobachtet. Farbige Fransen 352. Einfache Strahlenbrechung. 121. Farbenzerstreuung. Farbenspiel			
Strahlenbrechung. 121. Parbenzerstreuung. Farbenspiel			
Farbenzerstreuung. Farbenspiel		·	
Farbenspectrum. Liste von Brechungsexponenten 253. Liste für Farbenzerstreuung. Farbenspiel 354. 129. Doppelte Strahlenbrechung	121.		352
Ordinārer Strahlenbrechung		Farbenspectrum. Liste von Brechungsexponenten 253. Liste	
Ordinārer Strahl. Extraordinārer Strahl 355. Repulsive, negative, attractive, positive, Axe. Exponenten 356. Islāndidischer Doppelspath. Dichroskop 358. Dichroskopische Loupe. Achromatisirte Doppelspathprismen 359. Optisch einaxige Mineralien. 1. Rhomboedrisches System; 1. negativ, 2. positiv. 2. Pyramidales System; 1. negativ, 2. positiv. Zweiaxige Krystalle 360. Axen. Mittellinie. Normale. Optische Queraxe. Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation	100		044
gative, attractive, positive, Axe. Exponenten 356. Isländidischer Doppelspath. Dichroskop 358. Dichroskopische Loupe. Achromatisirte Doppelspathprismen 359. Optisch einaxige Mineralien. 1. Rhomboedrisches System; 1. negativ, 2. positiv. 2. Pyramidales System; 1. negativ, 2. positiv. Zweiaxige Krystalle 360. Axen. Mittellinie. Normale. Optische Queraxe. Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation	IZE.		999
discher Doppelspath. Dichroskop 358. Dichroskopische Loupe. Achromatisirte Doppelspathprismen 359. Optisch einaxige Mineralien. 1. Rhomboedrisches System; 1. negativ, 2. positiv. 2. Pyramidales System; 1. negativ, 2. positiv. Zweiaxige Krystalle 360. Axen. Mittellinie. Normale. Optische Queraxe. Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation			
Achromatisirte Doppelspathprismen 353. Optisch einaxige Minerailen. 1. Rhomboedrisches System; 1. negativ, 2. positiv. 2. Pyramidales System; 1. negativ, 2. positiv. Zweiaxige Krystalle 360. Axen. Mittellinie. Normale. Optische Queraxe. Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation		•	•
neralien. 1. Rhomboedrisches System; 1. negativ, 2. positiv. 2. Pyramidales System; 1. negativ, 2. positiv. Zweiaxige Krystalle 360. Axen. Mittellinie. Normale. Optische Queraxe. Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation			
2. Pyramidales System; 1. negativ, 2. positiv. Zweiaxige Krystalle 360. Axen. Mittellinie. Normale. Optische Queraxe. Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation			
Krystalle 360. Axen. Mittellinie. Normale. Optische Queraxe. Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zwei-axiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation			
Winkel der Axen. 1. Orthotypes System, 2. Augitisches System 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zwei-axiger Krystaile. 123. Lichtpolarisation		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
stem 361. Anorthisches System. Brechungsexponenten zwei- axiger Krystalle. 123. Lichtpolarisation			
axiger Krystalie. 123. Lichtpolarisation		** * * * *	
123. Lichtpolarisation		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
Beobachtung durch Doppelbrechung am Kaikspath. Definition 363. Polarisations-Büschel. Polarisatiou durch Splegelung 364. Polarisationswinkel Brewsters Gesetz. Polarisation durch Glasplatten 365, durch Krystallplatten, durch den heltern Himmel 366. Nichols Prisma. 124. Untersuchung der Mineralien im polarisirten Lichte			
tion 363. Polarisations-Büschel. Polarisation durch Splegelung 364. Polarisationswinkel Brewsters Gesetz. Polarisation durch Glasplatten 365, durch Krystallplatten, durch den heltern Himmel 366. Nichols Prisma. 124. Untersuchung der Mineralien im polarisirten Lichte	123.	•	362
lung 364. Polarisationswinkel Brewsters Gesetz. Polarisation durch Glasplatten 365, durch Krystallplatten, durch den heitern Himmel 366. Nichols Prisma. 124. Untersuchung der Mineralien im polarisirten Lichte			
tion durch Giasplatten 365, durch Krystallplatten, durch den heitern Himmel 366. Nichols Prisma. 124. Untersuchung der Mineralien im polarisirten Lichte			
heitern Himmel 366. Nichols Prisma. 124. Untersuchung der Mineralien im polarisiten Lichte		-	
124. Untersuchung der Mineralien im polarisiten Lichte			
Polarisationsinstrumente. Soleils Instrument. Ringsysteme 368. Beobachtung schief auf Piächen stehender Ringsysteme 369. Zwei elliptische Ringsysteme. Neigung der beobachteten und wirklichen Axen. Charakter der optischen Axen 370. Farbenkeile. Turmalinzange. Glimmer. Erkennen der Zusammensetzung 371. Circularpolarisation 372. Airysche Spiralen. 125. Prismen im polarisirten Lichte			
Beobachtung schief auf Plächen stehender Ringsyteme 369. Zwei elliptische Ringsysteme. Neigung der beobachteten und wirklichen Axen. Charakter der optischen Axen 370. Farbenkeile. Turmslinzange. Glimmer. Erkennen der Zusammensetzung 371. Circularpolarisation 372. Airysche Spiralen. 125. Prismen im polarisirten Lichte	124.	•	366
Zwei elliptische Ringsysteme, Neigung der beobachteten und wirklichen Axen. Charakter der optischen Axen 370. Farbenkeile. Turmalinzange. Glimmer. Erkennen der Zusammensetzung 371. Circularpolarisation 372. Airysche Spiralen. 125. Prismen im polarisirten Lichte			
wirklichen Axen. Charakter der optischen Axen 370. Far- benkeile. Turmslinzange. Glimmer. Erkennen der Zusam- mensetzung 371. Circularpolarisation 372. Airysche Spiralen. 125. Prismen im polarisiten Lichte			
benkeile. Turmalinzange. Glimmer. Erkennen der Zusammensetzung 371. Circularpolarisation 372. Airysche Spiralen. 125. Prismen im polarisiten Lichte			
mensetzung 371. Circularpolarisation 372. Airysche Spiralen. 125. Prismen im polarisirten Lichte			
125. Prismen im polarisirten Lichte			
Beobachtung 378. 1. Untersuchung durch das Dichroekop.			
	1 2 5.	•	372
2. Untersuchung durch eine Turmalinplatte 374.			
400 70 3 1	400	•	
126. Pieochroismus	1 2 5.		875
L Binaxige Krystalle. Farbe der Basis 376. Farbe der Axe.			
Rhomboedrische 377. Pyramidale.		•	
II. Zweiaxige Krystalle. A. Orthotype. Farbe der Basis 378.		Erha der Querfische Parha der Längefische Ferha der Ave.	

		Seite
	Farbe der Längadiagonale. Farbe der Querdiagonale. 1. Cordierit. 2. Andalusit 379. Verzeichniss 381. B. Augitische, C. Anorthische.	
137.	Farbenerscheinungen dönner Blättchen	883
	II. DIE EIGENSCHAFTEN DER SUBSTANZ ODER MASSE DER MINERALIEN.	
128.	Inhait	887
129.	Wärme	388
130.	Aggregation	
	Skale von Mohs 898. Untersuchung mit der Feile 400. Sehr weich, weich, halbhart, hart 401.	897
132.	Eigenthümliches Gewicht	
133.	Magnetismus	407
184.	Reibung. Elektrizität. Elektrische Nadel. Harzelektrizität. Glaselektrizität 410. Negative, positive. Isoliren. Leiten. Leiter. Nichtleiter. Idioelektrisch. Leitungsfähigkeit einiger Metalle. Leiter isolirt gerieben. Krystalle, welche durch	409

		Seite
	Reibung $+E$ zeigen 411, welche $-E$ zeigen 412. Isolirt ge-	
	rieben — E zeigend. Unvollkommen isolirend und gerie-	
	ben — E zeigend. Pressung 413. Spaltung. Wärme. Pyro-	
	elektricität. Elektrische Poie und Axen. Analog. Antilog.	
	Vertheilung der Axen und Pole 414. 1. Turmalin 415. 2. Gal-	
	mei. 3. Skolezit 416. 4. Axinit. 5. Borazit und Rhodizit.	
	6. Prehnit und Topas.	
135.	Galvanismus	417
	Voltaische Säule. Schliessung. Pole 418. Positiv, negativ.	
	Elektrochemische Theorie von Berzelius. Elektroden, Anode.	
	Kathode. Spannungsreihe 419. Thermoelektrizität.	
18G.	Phosphoreszenz	420
·	Durch mechanische Einwirkung. Wärme Insolation. Licht-	1-0
	bilder. Daguerre, Moser. Waidele. Krystallisation. Aufglü-	
	hen vor dem Löthrohre. Lichterscheinung am Phosphor.	
497	Geschmack	400
107.	Zusammenziehend, süsslich, salzig, aikalisch, kühlend, bit-	440
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
400	ter, stechend, sauer. Sauere, alkalische Reaktion 421.	404
100.	Geruch	424
	Beständig. Durch Erwärmung, durch mechanische Mittel,	
	durch Anhauchen. Bituminös. Trüffelgeruch. Tartuffite.	
	Schwefelwasserstoffgas. Schweflig. Knoblauchartig. Thonig. Bitterlich.	
	Ditternen.	
	ZWEITES HAUPTSTÜCK.	
	SYSTEMATIK.	
139.	Inhalt	186
140.	Individuum	
141.	Eigerleiheit	428
	Gleichartigkeit	_
	Kennzeichenreihen	430
	1. Gestalt. 2. Oberfläche, 3. Theilbarkeit. 4. Bruch 481. 5. Zu-	
	sammensetzung. 6. Glanz. 7. Farbe. 8. Durchsichtigkeit 432.	
•	9. Strahlenbrechung. 10. Wärme. 11. Aggregation. 12. Härte.	
	18. Eigenthümliches Gewicht. 14. Magnetismus 488. 15. Elek-	
	trizität. 16. Geruch, Geschmack.	
144.	Spezies. Uebergänge. Varietät	488
	Spezies. Uebergänge, Varietäten 484. Art. Gattung. Substanz.	¥00
	Formation. Definitionen von Werner, Hady 435, Hausmann,	
	Berzelius, Breithaupt, Beudant.	
4.1K	Chemisch - mineralogische Spezies	APE
140.	•	
	Atomengewichte der einfachen Stoffe 486. Berechnung der	
	Mischung. Chemische und mineralogische Formeln. Iso-	

		Seite
	morph 438, dimorph, isomerisch, allotropisch, trimorph.	
	Vicariiren. Chemische-Spezies. Schlüsse aus der mittelbaren	
	Dimorphie.	
146.	Amorphe Körper	440
	Nach Analogie als Spezies betrachtet. Nebengattungen.	
147.	Klassifikation. System	441
	Habitus, Analytisches, künstliches System 442. Mineralsy-	
	stem. Synthetisches, natürliches System. Reihenfolge der	
	Spezies. Das Mohsische System in Sammlungen aufge-	
	stellt 443. Naturhistorische Aehnlichkeit. Geschlecht. Ord-	
	nung. Klasse 444.	
148.	Auhänge	444
	Unbestimmbar 415. Gemenge 446.	
149.	Verschiedene Mineralsysteme	444
	Avicenna. 1. Werner 447. 2. Haffy. 3. Hausmann 448. 4. Ber-	
	zeilus, elektropositiv. 5. B. elektronegativ 449. 6. v. Leonhard.	
	7. Naumann 450. 8. Breithaupt 451. 9. Necker. 10. Gustav Rose.	
	11. Glocker 252. 12. Beudant 253, 13. Frankenheim, 14. Weiss.	
	15. Dana 451. Betrachtungen über die Systeme. Ampère's Klassifikation der einfachen Stoffe nach Berthier 456. Beu-	
	dant System von Mohs 458. In diesem Handbuche beibehalten.	
	dant System von Mons 200. In diesem Handbuche beibensiten.	
	DRITTES HAUPTSTÜCK.	
	NOMENKLATUR.	•
450		461
	Inhalt	201
191.	Zusammengesetzte Namen 462. Benennungen. Konsequenz.	
	Systematische Nomenklatur in der Zoologie und Botanik.	
	Mohs, Namen der Ordnung, des Genus. Benennung der Spe-	
	zies 463. Namen sind keine Charaktere. Namen der Klassen.	
	Laterinische Nomenklatur von Breithaupt und Dana.	
152.	Spezifische Nomenklatur	464
	Spezifische Namen der Ordnung der Haloide ergänzt. Elgen-	
	schaften der Namen 465. Einfach. Endigung in it. Sprach-	
	quellen 466. Wer den Namen gibt. Gleiche Namen für ver-	
	schiedene Gegenstände. Beziehungen der Namen. 1. Alte	
	Stammnamen 467. Salz, Pyrit, Markasit, Schöri, Zeolith,	
	Natrolith 468, Mesotyp, Spath. 2. Namen nach aligemeinen	•
	naturhistorischen Aehnlichkeiten. 3. Namen nach einzelnen	
	Eigenschaften. 4. Namen nach Lokalitäten 469. 5. Namen	
	nach Personen. Neue spezifische Namen 470. Grundsätze bei	
	three Bildung Misshift Arkanit Ananyma Species 474 St.	

			Seite
	stematische Nomenklatur nicht vermehrt. S	ynonymie in dem	
	gegenwärtigen Handbuche. Stephanit 472.		
153.	Trivielle Nomenklatur	• • • • • • •	472
	VIERTES HAUPTSTÜCK.		•
	·		
	CHARAKTERIST	IR.	
	Inhalt		478
155.	Charaktere		_
	Eigenschaften derselben 474. Unbedingt, b		
	dingten Charaktere in den Charakteren	der Spezies 475.	
	Neu eingeordnete Spezies 476.		
156.	Das Bestimmen		476
450	Beispiel 477. Unvollständige Bestimmung 4		470
107.	Mittelbare Bestimmung		4/5
	Der Anfänger bestimme nur krystallisirte o neralien 479.	der thembare wi-	
1 KR	Chemische Bestimmung		480
200.	Resultat der wissenschaftlichen Chemie.	• • • • • • •	200
159.	Die Charakteristik		481
		• • • • • •	
	L Charaktere der Klasse	en.	
1	Akrogenide. , 2. Geogenide. 3. Phytogenid	e.	
	II. Charaktere der Ordnu	ngen	
		J	
	Erste Klasse: Akrogen	IDE.	
1	Gase. 2. Wasser. 8. Säuren. 4. Salze.		
	Zweite Klasse: Geoge	NIDE.	
1	. Haloide S. 482. 7. Steatite.	13. Kiese	485.
2	. Baryte. 8. Glimmer.	14. Glanze.	
8	. Kerate. 9. Spathe.	15. Blenden.	
4	. Malachite. 10. Gemmen 484.	16. Schwefel.	
5	. Allophane 488. 11. Erze.		
6	. Graphite. 12. Metalle.		
	Dritte Klasse: Phytoge	NIDR.	
1	. Harze. 2. Kohlen 486.		
	III. Charaktere der Geschlechter u	ind Spezies.	
	Erste Klasse: Annogen	-	
	I. Gase.	-	
	ydrogengas. 1. Wasserstoffgas. 2.		ffgas.
	. Schwefelwasserstoffgas. 4. Phosphorwasse	erstoffgas.	
11. A	tmosphärgas. 5. Luft.		

II. Wasser.

1. Wasser.

III. Säuren. I. Kohlensäure. | III. Schwefelsäure. | IV. Boraxsäure.

1. Kohlensaures Gas. 8. Schwefligsaures 5. Sassolin.

TI DINGE DONNEL OF CHIM.	0. 2021/02-6-42	0						
II. Salzsäure.	Gas.	V. Arseniksäure.						
2. Salzsaures Gas.	4. Schwefelsäur. 487.	6. Arsenit.						
IV. Salze.								
l. Natronsalz.	14. Mascagnin.	27. Alaun.						
1. Natron.	VIL Vitriolsalz.	28. Voltait.						
2. Thermonatrit.	15. Melanterit. 29. Pickeringit.							
II. Tronasalz.	16. Bieberit. 30. Alaunerde - Suh							
8. Trona.	17. Coquimbit.	sesquisulfat.						
III. Glaubersalz.	18. Copiapit.	81. Keramohalit.						
4. Mirabilit 488.	19. Tektizit.	82. Halotrichit.						
5. Reussin.	20. Vitriolocher.	83. Hversalt.						
IV. Nitrumsalz.	21. Vitriol 490	XII. Borax salz.						
6. Nitratin.	22. Goslarit.	84. Borax.						
7. Salpeter.	VIII. Botryogen-	XIII. Pikrochylin-						
8. Nitrocalcit.	salz.	salz.						
9. Nitromagnesit.	28. Botryogeu.	85. Arcanit 492.						
10. Quecksilbersalpet.	IX. Euchlorsalz.	86. Thenardit.						
V. Steinsalz.	24. Johannit.	87. Löweit,						
11. Salz.	X. Bittersalz.	88. Blödit.						
12. Sylvin.	25. Epsomit.	XIV. Brithynsalz.						
VI. Ammoniaksalz.	26. Astrakanit.	39. Glauberit.						
18. Salmiak 489.	XI. Alaunsalz 491.	40. Polyhalit.						

Zweite Klasse: Geogenide.

I. Haloide.

1. Oxalsaurer Kalk.	11. Erythrin.	21. Hopeit.		
2. Zinkbitthe 498.	, , ,			
3. Wiserit.	13. Roselith.	III. Orthoklasha-		
4. Ainminit.	14. Vivianit.	lold.		
5. Hydromagnesit.	15. Symplesit,	23. Karstenit.		
6. Baudisserit.	16. Hureauith.	24. Kryolith.		
7. Hydroboracit	17. Beraunit. IV. Kuphonhal			
I. Eukiashaioid.	18. Heterosit.	25. Gaylussit.		
8. Gyps.	19. Anglarit 495.	V. Wavellinha-		
9. Pharmakolith.	20. Ficinit.	loid 496.		
10. Huidingerit 494.	II.Monoklashaloid	94 Wavellit		

XXVIII INHALT.

XXVIII	INBALT,						
27. Peganit.	84. Skorođit 497.	42. Neotyp.					
28. Fischerit.	35. Fluss. 43. Plumboca						
29. Variscit.	36. Apatit.	44. Predazzit.					
30. Childrenit,	37. Herderit.	45. Dolomit.					
31. Kakoxen.	88. Fluellit	46. Breunnerit.					
32. Karphosiderit.	VIII. Kalkhaloid.						
VI. Alaunhaioid.	89. Aragon.	48. Gurhofian.					
83. Alunit.	40. Tarnovicit 498.	49. Magnesit,					
VII. Flusshaloid.	41. Calcit.	50. Kieselmagnesit.					
II. Baryte.							
I. Parachrosba-	20. Baryt,	43. Polysphärit.					
ryt 499.	21. Allomorphit.	44. Miesit.					
1. Mesitin.	22. Baryt - Sulphato-	45. Kampylit					
2. Siderit.	Carbonat.	46. Mimetit.					
8. Diallogit.	23. Dréelit.	47. Vanadinit 504.					
II. Retinbaryt.	24. Flussbaryt.	48. Krokoit.					
4. Xenotim.	25. Cölestin.	49. Phönicit.					
5. Triplit.	26, Stromnit.	50. Wulfenit.					
6. Zwiselit.	V. Zinkbaryt.	51. Basisch-molybdän.					
7. Triphylin,	27. Galmei 502.	saures Blei.					
III. Cererbaryt 500.	28. Smithsonit.	52. Stolzit.					
8. Yttrocerit.	29. Kapnit.	53. Plattnerit.					
9. Fluocerit.	30. Herrerit.	54. Bleiglätte.					
10. Basisch flusssau-	31. Eulytin.	55. Phosgenit.					
res Cerer.	82. Atelestit.	56. Anglesit 505.					
11. Fluoyttrocerit.	88, Willemit.	57. Selenbleispath.					
12. Yttererde, koh-	34. Mancinit.	58. Leadhillit.					
lensaure.	VI. Scheelbaryt.	59. Suzannit.					
13. Lanthanit.	35. Scheelit.	60. Caledonit.					
IV. Halbaryt.	36. Roméin.	61. Lanarkit.					
14. Strontianit.	VII. Bleibaryt 503.	62. Bleigummi.					
15. Barytocalcit.	87. Mendipit.	63. Bismutit.					
16. Bicalcareo carbo-	88. Cotunnit.	VIII. Antimonbary t.					
nate of barytes.	89. Cerussit.	64. Valentinit 506					
17. Leedsit.	40. Pyromorphit.	65. Antimonphyllit.					
18. Alstonit 501.	41. Nussierit.	66. Tellurit,					
19. Witherit.	42. Hedyphan.	67. Selbit.					
		•					

III. Herate.

I.	Perikerat.	1 5	. Iodit.	4.	Kalomel.
	4 Komet	1 6	Dramit		

IV. Malachite.

- I. Lirokonmalachit 4. Lirokanit. 2. Pharmakosiderit
 - 507
- H. Olivenmalachit.
 - 8 Olivenit.
 - 4. Holzkupfererz.
 - 5 Libethenit.
- III. Melanochlormalachit
 - 6. Vanquelinit.
 - 7. Volborthit.
 - **508**. 8. Alluaudit
 - 9. Dufrénit.
 - 10. Hypochlorit.
 - 11. Arseniosiderit.
- IV. Lasurmalachit.

- 12. Lasur.
- 43. Linarit.
- 14. Kupfersammterz.
- V. Smaragdmalachit.
- 15. Diontas.
- 16. Euchroit 509
- VI. Habronemmalachit
- 17. Malachit.
- 18. Kalkmalachit.
- 19. Atakamit
- 20. Abichit.
- VII. Euchlormalachit.
 - 21. Chalkophyllit.
 - 22. Tirolit.
 - 23. Ehlit 510

- 24. Aurichalzit.
- 95. Licenit
- 26. Chalkolith.
- 27. Urangrün.
- 28. Zioneit.
- VIII. Dystommala
 - chit.
- 29. Brochantit.
- 30. Königin.
- 31. Krisuvieit.
- 32. Schwefelsaures Kupferoxyd.
- 88. Lunnit
- 84. Presin.
- 25. Thrombolith.
 - 86. Erinit.

V. Allophane.

- 1. Kuphoit.
- 2. Alumocalcit.
- I. Opalinallophan.
 - 3 Chrysocolla.
 - 4. Kupferblau.
 - 5. Allophan.
 - 6. Halloysit
 - 7. Oravitzit.
 - 8. Schrötterit.
 - 9. Nickelocher.
 - 10. Ganomatit.

512.

15. Misv. 16. Apatelit.

11. Pittizit.

12. Diadochit.

18. Pissephan.

- 17. Delvauxit.
- III. Nemalinallo-

14. Arseniksinter.

- phan.
- 18. Pyrorthit.

- II. Retinallophan. IV. Parachrosal
 - lophan.
 - 19. Sordawalit.
 - 20. Hepatinerz.
 - 21. Hisingerit.
 - 22. Polyhydrit.
 - V. Brithynallophan.
 - 23. Kupfermangan.
 - 24. Conducrit.
 - 25. Mysorin,

VI. Graphite.

- I. Melangraphit.
 - 1. Graphit.
- IL Wadgraphit.
 - 2. Wad
- 514.
- 8. Groroilith. III. Pallomeian-
- - graphit.
 - 4. Asbolan.
- 5. Kakochlor.
- 6. Pelokonit.
- Kupferschwärze.
- 8. Tenorit.

VII. Steatite.

- L Pikrosminstestit.

 - 1. Pikrosmin.
- 2. Pikrophyll.
 - 8. Aphrodit.
 - 4. Villargit
- 5. Dermatin.
- 6. Gymnit,
- 7. Nemalith.

8. Kerolith. H. Sernentinates-. . .

9. Serpentin. 10. Pikrolith.

44 Marmolith.

12. Hydrophit.

13. Rhodochrom. SIR.

14. Rocklandit

15. Antigorit.

16. Pyrosklerit.

47. Chrysotil.

48. Baltimorit.

49 Metaxit.

20. Spadait.

21. Pyrallolit.

INHALT.

22. Retinalith.

23. Chronikrit.

24. Kymatin.

25. Peponit.

26. Prasilith 517.

III. Glyphinstea-

tít.

97 Steetit.

28. Hydrotalkit.

29. Rhapbilith.

30. Fahlunit.

81. Bonsdorffit.

89 Huronit

38. Kirwanit.

34. Prascollth.

85. Pyrarelllit.

86. Agalmatolith.

87. Scarbroit 518.

98 Gleschit

89. Liebenerit.

40. Killinit.

41. Terenit.

49. Pinit.

48. Gigantolith.

44. Stellit.

45 Gilbertit.

46. Plinthit.

47. Gibbait.

48. Osmelith 519.

VIII. Glimmer.

1. Talk.

2. Pyrophyllit.

8. Anauxit.

4. Didrimit.

5. Margarodit. 6. Paragonit.

7. Nacrit.

8. Hydrargillit.

9. Fuchsit 520.

10. Leuchtenbergit.

11. Ripidolith.

12. Pennin.

I. Talkglimer.

13. Chlorit.

14. Wasserglimmer.

45 Onkolt.

16. Grengesit.

521. 17. Thuringit

18. Pihlit.

19. Meroxen.

20. Chromglimmer.

21. Phlogopit.

22. Rubellan.

23. Glimmer. 24. Glim. vom Vesuv.

25. Zinnwaldit.

26. Lepidolith 522.

II. Melanglimmer.

27. Cronstedtit.

28. Sideroachiaolith.

29. Stilpnomelan. III. Kuphonglim-

mer.

80. Brucit.

IV. Perlelimmer.

81. Clintonit.

82. Kämmererit.

88. Margarit 523

84. Pyrosmalit.

85. Chlorophyllit.

86. Chloritoid.

87. Slemondin.

88. Lepidomelan.

89. Phyllit.

IX. Spathe.

1. Ottrelith.

I. Schillerspath.

2. Bastit.

3. Bronzit

4. Vanadin-Bronzit.

524.

5. Diallage.

6. Hypersthen.

7. Anthophyllit.

II. Disthenspath,

8. Kyanit.

9. Xenolith.

10. Bucholsit 525.

11. Ramlit

12. Wärthit.

13. Diaspor.

14. Sillimanit.

15. Anthosiderit.

16. Krokydolith.

III. Triphanspath.

17. Spodumen.

18. Prehnit.

19. Aedelforsit.

20. Brevicit. 21. Neurolith.

IV. Dystomspath.

22. Datolith

23. Botryolith.

V. Amphigenspath 63. Saccharit. 97. Epidot. 25. Leuzit. 64. Amphodelit. 98. Bucklandit. 26. Hafiyn. 527. 65. Polyargit. 99. Thulit. 27. Glaukolith. 67. Weissit. 100. Withamit. 28. Analzim. 102. Mangansesquisilikat. 29. Glottalith. 538. 30. Harmotom. 68. Petalit 102. Mangansesquisilikat. 31. Phillipsit. 69. Adular. 104. Troostit. 38. Chabasit. 70. Erythrit, Perthit, 105. Mangansilikat. 38. Levyn. 70. Erythrit, Perthit, 106. Hornmangan, Allagit, Photisit, 38. Levyn. 79. Rhyakolith. 107. Violan. 38. Laumonit. 74. Oligoklas. 538. 39. Leonhardit. 76. Andesin. 107. Violan. 40. Natrolith. 76. Andesin. 109. Pektolith. 41. Harringtonit. 78. Biotin. 110. Danburit. 42. Bergmannit. 79. Labrador. 113. Leukophan.	24. Wagnerit.	62. Barsewit.	1 00 Theolologic
25. Leusit. 26. Hafiyn. 527. 27. Glaukolith. VI. K up h o n s p at h. 28. Analzim. 29. Glottalith. 30. Harmotom. 31. Phillipsit. 32. Chabasit. 33. Chabasit. 34. Haydenit 528. 35. Levyn. 36. Gmelinit. 37. Herschelit. 38. Laumonit. 39. Leonhardit. 40. Natrolith. 41. Harringtonit. 42. Bergmannit. 43. Skolezit 529. 44. Poonslith. 45. Antrimolith. 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stilibit. 49. Chuthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Edingtonit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. VIII. Brithynspath. 55. Apophyllit. VIII. Brithynspath. 56. Edingtonit. VIII. Brithynspath. 57. Akmit 585. VIII. Brithynspath. 58. Begiersonit. 59. Backlandit. 99. Thulit. 100. Withamit. 102. Mangansesquisi-likat. 103. Tephroit 587. 104. Troostit. 105. Mangansilikat. 106. Hornmangan, Allagit, Photisti, Hydropit, Tomesit, Manganjaspis. 107. Violan. 108. Wollastonit. 109. Pektolith. 109. Thulit. 100. Withamit. 100. Withamit. 100. Withamit. 102. Mangansesquisi-likat. 105. Mangansilikat. 105. Mangansilikat. 106. Hornmangan, Allagit, Photisti, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Hydropit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Hydropit, Tomesit, Hydropit, Hydropit, H	_		1
26. Hadyn. 527. 27. Glaukolith. VI. Kuphonspath. 28. Analzim. 29. Glottalith. 30. Harmotom. 31. Phillipsit. 32. Chabseit. 33. Chabseit. 34. Haydenit 528. 35. Levyn. 36. Gmelinit. 37. Herschelit. 38. Laumonit. 39. Leonhardit. 40. Natrolith. 41. Harringtonit. 42. Bergmannit. 43. Skolesit 529. 44. Poonalith. 45. Antrimolith. 45. Antrimolith. 46. Ohenit. 47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Cuthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. VIII. Brithynspath. 56. Edingtonit. VIII. Brithynspath. 57. Alwnit 585. VIII. Brithynspath. 58. Jeffersonit. 58. Jeffersonit. 58. Nephelin 581. 59. Oosit. 60. Wernerit. 59. Thulit. 100. Withamit. 102. Mangansesquisi-likat. 103. Tephroit 587. 104. Troostit. 105. Mangansellikat. 106. Hornmangan, Allegit, Photisit, Hydropit, Tomosit, Hydropit, Tomosit, Hydropit, Tomosit, Hydropit, Tomosit, 108. Wollastonit, 109. Pektolith. 110. Danburit. 111. Boltonit. 112. Karpholith. 113. Leukophan. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. XIV. Al m and inspath. 116. Eudialyt. XV. La surspath. 117. Lezulith. 118. Terkis. XVI. A diaphanspath. 119. Gehlenit. 120. Withamit. 102. Mangansesquisi-likat. 103. Tephroit 587. 104. Troostit. 105. Mangansesquisi-likat. 105. Mangansesquisi-likat. 106. Hornmangan, Allegit, Photisit, 109. Pektolith. 109. Pektolith. 110. Danburit. 111. Boltonit. 111. Boltonit. 112. Karpholith. 113. Leukophan. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. XIV. Al m and inspath. 116. Eudialyt. XV. La surspath. 117. Lezulith. 118. Terkis. XVI. A diaphanspath. 119. Gehlenit. 120. Humboldtilith. 121. Berrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrbit, 190. 127. Leelit. 128. Hydropit, Tomosit. 129. Pektolith. 120. Danburit. 121. Boltonit. 121. Boltonit. 122. Karpholith. 123. Leukophan. 124. Morradit 588. 125. Zeuxit. XIV. Al m and inspath. 126. Eddialyt. 127. Leelit. 128. Gellenit. 129. Bellenit. 120. Danburit. 121. Bellenit. 121. Bellenit. 121. Bellenit. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124.			•
27. Glaukolith. VI. K u p h o n s p a t h. 28. Analzim. 29. Glottalith. 31. Phillipsit. 32. Faujasit. 33. Chabsait. 34. Haydenit 528. 35. Levyn. 36. Gmelinit. 37. Herschellt. 38. Laumonit. 39. Leonhardit. 40. Natrolith. 41. Harringtonit. 42. Bergmannit. 43. Skolezit 529. 44. Poonalith. 45. Antrimolith. 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Chuthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Resellan. 67. Weissit. 102. Mangansesquisi-likat. 103. Tepbroit 587. 104. Troostit. 105. Mangansellikat. 106. Hornmangan, Allagit, Photisit, 107. Violan. 107. Violan. 108. Wollastonit, 109. Pektolith. 110. Danburit. 111. Boltonit. 112. Karpholith. 113. Leukophan. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. 115. Zeuxit. 117. Lazulith. 118. Türkis. 119. Gehlenit, 120. Humboldtilith. 119. Gehlenit, 120. Humboldtilith. 119. Gehlenit, 120. Humboldtilith. 119. Batrachit 589. 110. Withamit. 102. Mangansesquisi-likat. 103. Tepbroit 587. 104. Troostit. 105. Mangansesquisi-likat. 106. Hornmangan, Allagit, Photisit, 109. Pektolith. 110. Danburit. 111. Boltonit. 112. Karpholith. 113. Leukophan. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. 115. Zeuxit. 116. Kudialyt. 117. Lazulith. 118. Türkis. 119. Gehlenit, 120. Humboldtilith. 119. Gehlenit, 120. Humboldtilith. 119. Gehlenit, 120. Humboldtilith. 119. Batrachit 589. 120. Franciscustity 120. Humboldtilith. 121. Batrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Raprolit. 127. Periklas.		•	1
VI. K u p h o n s p a t h. 67. Weissit. 101. Rhodonit. 28. Analzim. 129. Glottalith. 532. 30. Harmotom. 48. Petalit 102. Mangansesquisilikat. 31. Phillipsit. 532. 68. Petalit 103. Tepbroit 537. 32. Faujasit. 48. Adular. 105. Mangansilikat. 106. Hornmangan, Allegit. 106. Hornmangan, Allegit. 107. Woolst. 108. Tepbroit 537. 34. Haydenit 528. 258. 104. Troostit. 105. Mangansilikat. 106. Hornmangan, Allegit. 106. Hornmangan, Allegit. 107. Woolst. 107. Violan. 108. Perklim. 107. Violan. 107. Violan. 107. Violan. 108. Wollastonit. 109. Pektolith. 109. Pektolith. 109. Pektolith. 109. Pektolith. 110. Danburit. 111. Boltonit. 111. Boltonit. 112. Karphollth. 113. Leukophan. 114. Monradit 538. 115. Zeuxit. XIV. A l m a n d i napath. 114. Monradit 538. 115. Zeuxit. XIV. A l a n n d i napath. 116. Boldinyt. XVI. A d i a path. 116. Endialyt. XVI. A d i a path. 117. Lazulith. 118. Türkis. XVI. A d i a path. 11	- · ·		1 337
28. Analzim. 29. Glottalith. 30. Harmotom. 31. Phillipsit. 32. Faujasit. 33. Chabasit. 34. Haydenit 528. 35. Levyn. 36. Gmelinit. 37. Herschelit. 38. Laumonit. 40. Natrolith. 41. Harringtonit. 42. Bergmannit. 43. Skolezit 529. 44. Poonalith. 45. Antrimolith. 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stiibit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 53. Hephelin 580. 53. Rhyakolith. 74. Oligoklas. 583. 75. Albit. 76. Andesin. 77. Anorthit. 78. Biotin. 79. Labrador. 79. Labrador. 80. Porzellanspath. 81. Hyposklerit 584. 82. Latrobit. 83. Latrobit. 84. Tankit. 85. Chiastolith. 86. Augit. 87. Akmit 585. 88. Jeffersonit. 89. Bustamit. 90. Babingtonit. 91. Peiklin 102. Mangansesquisi-likat. 103. Tepbroit 587. 104. Troostit. 105. Mangansesquisi-likat. 106. Hornmangan, Allagit, Photisit, Hydropit, Tomosit, Hydropit, Hydropit, Tomosit, Hydropi			
29. Glottalith. 30. Harmotom. 48. Petalit 32. Albit. 49. Adular. 49. Adula			
30. Harmotom. 31. Phillipsit. 32. Faujasit. 33. Chabasit. 34. Haydenit 528. 35. Levyn. 36. Gmelinit. 37. Herschelit. 38. Laumonit. 39. Leonhardit. 40. Natrolith. 41. Harringtonit. 42. Bergmannit. 43. 8kolezit 529. 44. Poonalith. 45. Antrimolith. 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. 57. Davyn. 58. Rephelin 581. 58. Petikin. 69. Adular. 70. Erythrit, Perthit, 69. Adular. 71. Leelit. 72. Rhyakolith. 73. Periklan. 74. Oligoklas. 758. 758. 758. 758. 759. Biotin. 779. Rhyakolith. 779. Rhyakolith. 779. Rhyakolith. 780. Polith. 790. Paktolith. 1100. Hornmangan, Allagit, Photialit, 1107. Violan. 1108. Wollastonit, 1119. Beltonit, 1119. Eavlophan. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. 115. Zeuxit. 115. Zeuxit. 116. Eudialyt. 117. Lazulith. 118. Türkis. 119. Gehlenit, 119. Gehlenit, 110. Danburit. 111. Boltonit. 111. Monradit 588. 112. Zeuxit. 113. Leukophan. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. 115. Zeuxit. 116. Eudialyt. 117. Lazulith. 118. Türkis. 119. Gehlenit, 120. Humboldtillith. 121. Berrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrhit, 127. Perikles.		-	
31. Phillipsit. X. Feldspath. 32. Faujasit. 469. Adular. 33. Chabasit. 70. Erythrit, Perthit, Perthit, Perthit, Peristerit. 34. Haydenit 528. 35. Levyn. 71. Leelit. 36. Gmelinit. 72. Rhyakolith. 37. Herschelit. 73. Albit. 38. Laumonit. 74. Oligoklas. 38. Leonhardit. 76. Andesin. 40. Natrolith. 76. Andesin. 41. Harringtonit. 76. Andesin. 42. Bergmannit. 78. Biotin. 43. Skolezit 79. Labrador. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 45. Antrimolith. 80. Porzellanspath. 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 584. 46. Okenit. 81. Hyposklerit 584. 47. Thomsonit. 82. Latrobit. 48. Stibit. 83. Chiastolith. 49. Cuthalit. 83. Chiastolith. 50. Coporcianit. 84. Tankit. 51. Apophyllit. 85. Amblygonlt. 52. Apophyllit. 87. Akmit 53. Epistibit. 86. Augit. 54. Augit. 89. Bustamit. 55. Sarkolith. </td <td>29. Glottalith.</td> <td></td> <td>likat.</td>	29. Glottalith.		likat.
83. Fanjasit. 69. Adular. 105. Manganailikat. 83. Chabasit. 70. Erythrit, Perthit, 106. Hornmangan, Allagit, Photisit, Hydropit, Tomosit, Manganjaspia. 86. Gmelinit. 72. Rhyakolith. 107. Violan. 87. Herschelit. 78. Periklin. 109. Pektolith. 80. Natrolith. 79. Labrador. 109. Pektolith. 81. Haydenit 528. 75. Albit. 109. Pektolith. 82. Bergmannit, Perthit, Pytrope, St. Manganjaspia. 83. Laumonit. 74. Oligoklas. 585. 75. Albit. 76. Andesin. 77. Anorthit. 119. Dehtoit. 80. Porzellanspath. 114. Monradit St. 81. Staur ogram mespath. 116. Eudialyt. 8	30. Harmotom.		
38. Chabasit. 70. Erythrit, Perthit, Perthit, Perthit, Perstarit. 106. Hornmangan, Allagit, Photisit, Hydropit, Tomosit, Manganjaspis. 38. Levyn. 78. Rhyakolith. 79. Periklin. 107. Violan. 38. Laumonit. 78. Albit. 107. Violan. 108. Wollastonit. 39. Leonhardit. 74. Oligoklas. 538. 108. Wollastonit. 40. Natrolith. 76. Andesin. 109. Pektolith. 100. Pektolith. 41. Harringtonit. 78. Biotin. 110. Danburit. 111. Boltonit. 42. Bergmannit. 78. Biotin. 112. Karpholith. 113. Leukophan. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 584. 81. Leukophan. 114. Monradit 588. 48. Stilbit. 83. Latrobit. 84. Tankit. 85. Chiastolith. 87. Akmit. 49. Cluthalit. 84. Tankit. 85. Amblygonit. 87. Akmit. 87. Akmit. 51. Equilibit. 86. Augit. 87. Akmit. 88. Jeffersonit. 88. Jeffersonit. 119. Gehlenit. 54. Browsterit. 87. Akmit. 119. Gehlenit. <t< td=""><td>81. Phillipsit.</td><td></td><td></td></t<>	81. Phillipsit.		
34. Haydenit 528. 35. Levyn. 71. Leelit. 36. Gmelinit. 72. Rhyakolith. 37. Herschelit. 73. Rhyakolith. 38. Laumonit. 74. Oligoklas. 533. 39. Leonhardit. 74. Oligoklas. 538. 40. Natrolith. 75. Albit. 109. Pektolith. 41. Harringtonit. 78. Biotin. 100. Pektolith. 42. Bergmannit. 78. Biotin. 110. Danburit. 43. Skolezit 529. Labrador. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 114. Monradit 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 534. 46. Okenit. 81. Hyposklerit 534. 47. Thomsonit. 82. Latrobit. 83. Chiastolith. 48. Stilbit. 84. Tankit. 84. Tankit. 49. Cluthalit. 85. Amblygonit. 50. Levichinit. 84. Tankit. 85. Amblygonit. 51. Equilibit. 85. Amblygonit. 85. Amblygonit. 52. Apophyllit. 86. Augit. 87. Akmit 88. Jeffersonit. 54. Brewsterit. 86. Augit. 87. Akmit 121. Batrachit 87. Davya.	82. Faujasit.		105. Mangansilikat.
35. Levyn. 71. Leelit. Hydropit, Tomosit, Manganjaspis. 36. Gmelinit. 72. Rhyakolith. 107. Violan. 37. Herschelit. 73. Periklin. 107. Violan. 38. Laumonit. 74. Oligoklas. 533. 39. Leonhardit. 76. Andesin. 108. Wollastonit. 40. Natrolith. 76. Andesin. 109. Pektolith. 41. Harringtonit. 77. Anorthit. 110. Danburit. 43. Skolezit 529. 80. Porzellanspath. 111. Boltonit. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 113. Leukophan. 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 534. 46. Okenit. 81. Hyposklerit 534. 47. Thomsonit. 82. Latrobit. 83. Chiastolith. 48. Stilbit. 83. Chiastolith. 84. Tankit. 49. Cuthalit. 84. Tankit. 85. Amblygonit. 51. Zeolith neuester 85. Amblygonit. 85. Amblygonit. 52. Heulandit 580. 85. Amblygonit. 53. Epistilbit. 86. Augit. 87. Akmit 188. Türkis. 54. Brewsterit. 86. Augit. 190. Babingtonit. 191. Batrachit 192. Erlan.	88. Chabsait.	.70. Erythrit, Perthit,	106. Hornmangan, Al-
86. Gmelinit. 72. Rhyakolith. sit, Manganjaspia. 87. Herschelit. 78. Periklin. 107. Violan. 88. Laumonit. 74. Oligoklas. 583. 39. Leonhardit. 75. Albit. 109. Pektolith. 40. Natrolith. 76. Andesin. 110. Danburit. 41. Harringtonit. 78. Biotin. 111. Boitonit. 42. Bergmannit, 78. Biotin. 112. Karpholith. 43. Skolezit 529. 144. Poonalith. 115. Zeuxit. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 114. Monradit 588. 45. Antrimolith, 81. Hyposklerit 584. 115. Zeuxit. 46. Okenit. 81. Hyposklerit 584. 115. Zeuxit. 47. Thomsonit. 82. Latrobit. 83. Latrobit. 114. Monradit 588. 48. Stilbit. 83. Chiastolith. 116. Eudialyt. 117. Lazulith. 49. Cluthalit. 84. Tankit. 117. Lazulith. 118. Türkis. 51. Eudialyt. 85. Amblygonit. 118. Türkis. 119. Gehlenit. 52. Apophyllit. 86. Augit. 120. Humboldtilith. 121. Batrachit 122. Erlan. 53. Saussurit. <td>34. Haydenit 528.</td> <td>Peristerit.</td> <td>lagit, Photizit,</td>	34. Haydenit 528.	Peristerit.	lagit, Photizit,
87. Herschelit. 78. Periklin. 107. Violan. 88. Laumonit. 74. Oligoklas. 538. 39. Leonhardit. 75. Albit. 109. Pektolith. 40. Natrolith. 76. Andesin. 110. Danburit. 41. Harringtonit. 78. Biotin. 110. Danburit. 42. Bergmannit. 78. Biotin. 111. Boltonit. 43. Skolezit 529. Labrador. 112. Karpholith. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 114. Monradit 538. 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 534. 115. Zeuxit. 47. Thomsonit. 82. Latrobit. XIV. Al mandin 114. Monradit 538. 48. Stiibit. 83. Chiastolith. XIV. Al mandin 116. Budialyt. 49. Cluthalit. 83. Chiastolith. XV. Lasurspath. 116. Budialyt. 51. Zeolith neuester Entstehung. 84. Tankit. XVI. Adiaphan- 529. Heulandit 580. Amblygonit. XVI. Adiaphan- 53. Apophyllit. 85. Amblygonit. XVI. Adiaphan- 54. Augit. 87. Akmit 585. 55. Apophyllit. 88. Jeffersonit. 192. Batrachit 192. Erlan.	35. Levyn.		Hydropit, Tomo-
88. Laumonit. 39. Leonhardit. 40. Natrolith. 41. Harringtonit. 42. Bergmannit. 43. 8kolezit 529. 44. Poonalith. 45. Antrimolith. 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stiibit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistiibit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. 57. Davyn. 58. Nephelin 581. 59. Oosit. 60. Wernerit. 59. Oosit. 60. Wernerit. 59. Andesin. 76. Andesin. 77. Anorthit. 77. Anorthit. 78. Biotin. 78. Biotin. 79. Labrador. 80. Porzellanspath. 110. Danburit. 111. Boltonit. 112. Karpholith. 113. Leukophan. 114. Monradit 588. 115. Zeuxit. XIV. Al m and i n- spath. 116. Eudialyt. XV. Lasurspath. 117. Lazulith. 117. Lazulith. 117. Lazulith. 118. Türkis. XVI. A diaphan- spath. 119. Gehlenit. 120. Humboldtilith. 121. Batrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrhit, 127. Perikles.	86. Gmelinit.	72. Rhyakolith.	sit, Manganjaspis.
39. Leonhardit. 75. Albit. 109. Pektolith. 40. Natrolith. 76. Andesin. 110. Danburit. 41. Harringtonit. 77. Anorthit. 111. Boltonit. 42. Bergmannit. 78. Biotin. 112. Karpholith. 43. Skolezit 529. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 44. Poonalith. 81. Hyposklerit 584. 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 584. 46. Okenit. 81. Hyposklerit 584. 47. Thomsonit. 82. Latrobit. XIV. Al mand inspath. 48. Stilbit. 83. Chiastolith. 84. Tankit. 49. Cluthalit. 84. Tankit. XV. Lasurspath. 50. Coporcianit. 84. Tankit. XVI. A diaphane 51. Zeolith neuester Entstehung. 85. Amblygonit. XVI. A diaphane 52. Heulandit 580. 85. Amblygonit. XVII. A diaphane 53. Epistilbit. 87. Akmit 585. 88. Jeffersonit. 119. Gehlenit. 54. Brewsterit. 89. Bustamit. 120. Humboldtilith. 55. Apophyllit. 89. Bustamit. 122. Erlan. 56. Edingtonit. 91. Polylith. 124. Nephrit. <t< td=""><td>87. Herschelit.</td><td>78. Periklin.</td><td>107. Violan.</td></t<>	87. Herschelit.	78. Periklin.	107. Violan.
40. Natrolith. 41. Harringtonit. 42. Bergmannit, 43. Skolexit 529. 44. Poonalith. 45. Antrimolith, 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 54. Brithynspath. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. 57. Anorthit. 58. Andesin. 58. Holdin. 58. Porzellanspath. 58. Leukophan. 59. tit. Monradit 588. 515. Zeuxit. 510. Nam and inspath. 5110. Danburit. 512. Karpholith. 512. Leukophan. 514. Monradit 588. 515. Zeuxit. 515. Zeuxit. 516. Edialyt. 517. Lazulith. 517. Lazulith. 518. Türkis. 519. Gehlenit. 519. Gehlenit. 510. Danburit. 510. Danburit. 510. Danburit. 511. Boltonit. 512. Karpholith. 512. Euxit. 513. Leukophan. 514. Monradit 588. 515. Zeuxit. 515. Zeuxit. 516. Eudialyt. 517. Lazulith. 517. Lazulith. 518. Leukophan. 514. Monradit 588. 515. Zeuxit. 519. A man d inspath. 519. Eudialyt. 510. Eudialyt. 510. Eudialyt. 5119. Celekialyt. 5110. Danburit. 512. Karpholith. 513. Leukophan. 514. Monradit 588. 515. Zeuxit. 515. Zeuxit. 516. Eudialyt. 517. Lazulith. 517. Lazulith. 518. Leukophan. 519. Monradit 588. 510. 519. Charlit. 519. Charlit. 519. Gehlenit. 519. Ge	38. Laumonit.	74. Oligoklas. 538.	108. Wollastonit.
41. Harringtonit. 77. Anorthit. 111. Boltonit. 42. Bergmannit. 78. Biotin. 112. Karpholith. 43. Skolexit 529. 44. Poonalith. 113. Leukophan. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 114. Monradit 538. 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 584. 115. Zeuxit. 46. Okenit. 82. Latrobit. XIV. A l m a n d i n-spath. 116. Budialyt. 47. Thomsonit. 83. Chiastolith. 116. Budialyt. 117. Lazulith. 48. Stiibit. 83. Chiastolith. 116. Budialyt. 117. Lazulith. 49. Cluthalit. 83. Chiastolith. 116. Budialyt. 117. Lazulith. 50. Coporcianit. 84. Tankit. 117. Lazulith. 118. Türkis. 51. Zeolith neuester Entstehung. 85. Amblygonit. 118. Türkis. 117. Lazulith. 52. Heulandit 580. 85. Amblygonit. 118. Türkis. 119. Gehlenit. 53. Epistilbit. 86. Augit. 119. Gehlenit. 120. Humboldtilith. 54. Agorit. 89. Bustamit. 122. Erlan. 123. Saussurit. 55. Apophyllit. 90. Babingtonit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith.	39. Leonhardit.	75. Albit.	109. Pektolith.
42. Bergmannit, 78. Biotin. 113. Karpholith. 43. Skolezit 529. 79. Labrador. 113. Leukophan. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 114. Monradit 538. 45. Antrimolith, 81. Hyposklerit 584. 115. Zeuxit. XIV. A lm and inspath. 46. Okenit. XI. Staurogramm. spath. XIV. A lm and inspath. 48. Stilbit. 83. Chiastolith. XVI. A dmandin. 49. Cluthalit. 84. Tankit. XVI. Lazulith. 50. Coporcianit. 84. Tankit. XVI. A diaphan. 51. Zeolith neuester Entstehung. 85. Amblygonit. XVI. A diaphan. 52. Heulandit 580. 85. Amblygonit. XVII. A diaphan. 53. Epistilbit. XIII. Augitspath. 116. Eudialyt. XVII. A diaphan. 54. Augit. 85. Amblygonit. XVII. A diaphan. 118. Türkis. 55. Apophyllit. 86. Augit. XVII. A diaphan. 119. Gehlenit. 56. Edingtonit. 87. Akmit 129. Humboldtilith. 129. Erlan. 57. Davyn. 91. Polylith. 128. Saussurit. 129. Erlan. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol.	40. Natrolith.	76. Andesin.	110. Danburit.
42. Bergmannit, 78. Biotin. 112. Karpholith. 43. Skolezit 529. 79. Labrador. 113. Leukophan. 44. Poonalith. 80. Porzellanspath. 114. Monradit 588. 45. Antrimolith. 81. Hyposklerit 584. 115. Zeuxit. XIV. A l m a m d i n-spath. 46. Okenit. XI. Staurogram m-spath. 116. Eudialyt. XV. Lasurspath. 48. Stilbit. 83. Chlastolith. XV. Lasurspath. 116. Eudialyt. 49. Cluthalit. 84. Tankit. XV. Lasurspath. 116. Eudialyt. 50. Coporcianit. 84. Tankit. XVI. A diaphan-spath. 116. Eudialyt. 51. Zeolith neuester Entstehung. 85. Amblygonit. XVII. A diaphan-spath. 118. Türkis. 84. Tankit. XV. Lasurspath. 116. Eudialyt. XVI. A diaphan-spath. 85. Amblygonit. 85. Amblygonit. XVII. A diaphan-spath. 118. Türkis. 85. Amblygonit. 85. Amblygonit. XVII. A diaphan-spath. 118. Türkis. 86. Augit. 85. Akmit 585. 120. Humboldtillth. 120. Humboldtillth. 87. Akmit 585. 122. Erlan. 123. Saussurit. 88. Nephelin 581. 124. Nephrit.	41. Harringtonit.	77. Anorthit.	111. Boltonit.
44. Poonalith. 45. Antrimolith, 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Cluthalit. 50. Copercianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 57. Apophyllit. 58. Edingtonit. 59. Bedingtonit. 59. Bustamit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 59. Heulandit 580. 59. Heulandit 580. 59. Bustamit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 59. Heulandit 580. 59. Heulandit 580. 59. Amblygonit. 59. Apophyllit. 59. Bustamit. 59. Bustamit. 59. Bustamit. 59. Bustamit. 59. Bustamit. 59. Davyn. 59. Amphibol. 59. Oosit. 60. Wernerit.	_	78. Biotin.	119. Karpholith.
45. Antrimolith, 46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. 57. Davyn. 58. Nephelin 581, 59. Oosit. 60. Wernerit. 81. Hyposklerit 584. 82. Latrobit. 83. Latrobit. 83. Latrobit. 84. Tankit. 85. Chiastolith. 86. Chiastolith. 87. Ambly go n- 88. Tankit. 88. Chiastolith. 89. Tankit. 81. Hyposklerit 584. 81. Hyposklerit 584. 81. Hyposklerit 584. 81. Hyposklerit 584. 82. Latrobit. 810. Caurit. 810. Eudialyt. 811. Au m b ly g o n- 8 p a t h. 812. Endinglith. 813. Equitalith. 814. Augit. 815. Zeuxit. 815. Zeuxit. 816. Eudialyt. 817. Lazulith. 818. Türkis. 819. Augit. 819. Gehlenit. 819. Gehlenit. 820. Humboldtilith. 821. Evan. 821. Evan. 822. Erlan. 823. Saussurit. 824. Nephrit. 825. Sarkolith. 826. Augit. 827. Akmit 585. 828. Epistilbit. 829. Bustamit. 840. Augit. 850. Augit. 851. Apophylit. 852. Augit. 853. Augit. 853. Augit. 854. Tankit. 855. Augit. 855. Augit. 856. Augit. 857. Akmit 585. 868. Jeffersonit. 879. Bustamit. 879. Bustamit. 879. Bustamit. 870. Augit. 870. A	43. Skolezit 529.	79. Labrador.	118. Leukophan.
46. Okenit. 47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. 57. Davyn. 58. Latrobit. XII. Staurogram mapath. 58. Chiastolith. 59 at h. 510. Capura path. 511. Lazulith. 512. Lazulith. 513. Capura mapath. 514. Capura path. 515. Capura path. 516. Edialyt. 516. Edialyt. 517. Lazulith. 518. Türkis. 519. Gehlenit. 519. Gehlenit. 519. Babingtonit. 510. Babingtonit. 510. Babingtonit. 511. Saussurit. 512. Sarkolith. 513. Saussurit. 514. Nephrit. 515. Sarkolith. 516. Eudialyt. 516. Eudialyt. 517. Lazulith. 518. Türkis. 519. Gehlenit. 519. Gehlenit. 519. Babingtonit. 510. Babingtonit. 510. Pyrrhit.	44. Poonalith.	80. Porzellanspath.	114. Monradit 538.
47. Thomsonit. 48. Stiibit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith newester Entstehung. 58. Heulandit 580. 58. Epistiibit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. VII. Brithynspath. 56. Edingtonit. VIII. Elainspath. 57. Davyn. 58. Nephelin 581. 59. At a urogram m- spath. 116. Eudialyt. XV. Lasurspath. 117. Lazulith. 118. Türkis. XVI. A diaphan- spath. 119. Gehlenit. 120. Humboldtiith. 121. Batrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrhit, 126. Pyrrhit, 127. Periklas.	45. Antrimolith,	81. Hyposklerit 534.	115. Zeuxit.
47. Thomsonit. 48. Stilbit. 49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. 57. Davyn. 58. Nephelin 581. 59. Clustolith. 89. August. 80. August. 81. August. 85. Amblygonit. 86. Augit. 87. Akmit 585. 88. Jeffersonit. 89. Bustamit. 89. Bustamit. 90. Babingtonit. 91. Polylith. 92. Amphibol. 93. Arfvedsonit. 94. Aegyrin.	46. Okenit.	82 Latrobit.	XIV. Almandin-
48. Stilbit. spath. 49. Cluthalit. 83. Chiastolith. 50. Coporcianit. 84. Tankit. 51. Zeolith neuester Entstehung. XII. Amblygon- 52. Heulandit 580. 85. Amblygonit. 53. Epistilbit. XIII. Augitspath. 54. Brewsterit. 86. Augit. 55. Apophyllit. 87. Akmit 585. VIII. Brithynspath. 88. Jeffersonit. 56. Edingtonit. 89. Bustamit. VIII. Elainspath. 90. Babingtonit. 57. Davyn. 91. Polylith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 59. Oosit. 93. Arfvedsonit. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.	47. Thomsonit.	XI, Staurogramm-	
49. Cluthalit. 50. Coporcianit. 51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistiibit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. 57. Davyn. 58. Chiastolith. 58. Amblygon. 59 at h. 51. Aug it s p at h. 58. Augit. 58. Augit. 58. Augit. 58. Akmit 585. 58. Jeffersonit. 58. Bustamit. 59. Bustamit. 59. Babingtonit. 59. Oosit. 59. Amphibol. 59. Arfvedsonit. 59. Wernerit. 50. Wernerit. 51. Lazulith. 518. Türkis. 519. Chappyon. 519. Chappyon. 519. Chappyon. 519. Chappyon. 510. Lazulith. 519. Chappyon. 510. Lazulith. 519. Chappyon. 510. Lazulith. 519. Cappyon. 520. Humboldtiifth. 521. Batrachit 589. 522. Erlan. 523. Saussurit. 524. Nephrit. 525. Sarkolith. 526. Pyrrhit. 527. Periklas.	48. Stilbit.	_	1 •
50. Coporcianit. 84. Tankit. 117. Lazulith. 51. Zeolith neuester Entstehung. xII. A m b l y g o n- a p a t h. xIII. Au g it s p a t h. xVI. A d i a p h a n- a p a t h. 52. Heulandit 580. 85. Amblygonit. XVII. A d i a p h a n- a p a t h. s p a t h. 119. Gehlenit. 54. Brewsterit. 86. Augit. 120. Humboldtilith. 121. Batrachit 589. 55. Apophyllit. 88. Jeffersonit. 122. Erlan. 56. Edingtonit. 89. Bustamit. 123. Saussurit. 57. Davyn. 91. Polylith. 125. Sarkolith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 126. Pyrrhit. 59. Oosit. 93. Arfvedsonit. 127. Periklas. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.	= -	•	•
51. Zeolith neuester Entstehung. 52. Heulandit 580. 53. Epistilbit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 56. Edingtonit. VII. Brithynspath. 56. Edingtonit. VIII. Blainspath. 57. Davyn. 58. Nephelin 581. 59. Oosit. 60. Wernerit. XII. Amblygont. 81 Amblygonit. XVI. Adiaphan- spath. 118. Türkis. XVI. Adiaphan- spath. 119. Gehlenit. 120. Humboldtiffth. 121. Batrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrhit. 127. Periklas.	50. Coporcianit.	84. Tankit.	•
## Entstehung. 59. Heulandit 580. 53. Epistilibit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 75. Apophyllit. 75. Akmit 585. 75. Edingtonit. 75. Edingtonit. 75. Edingtonit. 75. Davyn. 75. Davyn. 75. Oosit. 75. Oosit. 75. Davyn. 75. Oosit. 75. Davyn. 75. Oosit. 75. Davyn. 75. Oosit. 75. Davyn. 75. Oosit. 75. Oosit. 75. Davyn. 75. Oosit. 75. Davyn. 75. Oosit. 75. Akmit 75. 76. Akmit 75. 77. Oosit. 77. Oosit. 77. Oosit. 78. Oosit. 79. Oosit.	•		
59. Heulandit 580. 85. Amblygonit. spath. 53. Epistilbit. XIII. Augit spath. 54. Brewsterit. 86. Augit. 55. Apophyllit. 87. Akmit 585. VII. Brithynspath. 88. Jeffersonit. 121. Batrachit 589. 56. Edingtonit. 89. Bustamit. 122. Erlam. VIII. Blainspath. 90. Babingtonit. 124. Nephrit. 57. Davyn. 91. Polylith. 125. Sarkolith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 126. Pyrrhit. 59. Oosit. 94. Aegyrin. 127. Periklas.	·- ·- ·	• •	
53. Epistilit. 54. Brewsterit. 55. Apophyllit. 86. Augit. 87. Akmit 585. WII. Brithynspath. 56. Edingtonit. 89. Bustamit. WIII. Elainspath. 59. Davyn. 59. Polylith. 59. Oosit. 60. Wernerit. XIII. Augit spath. 86. Augit. 120. Humboldtiffth. 121. Batrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrhit. 127. Periklas.	•	•	1
54. Brewsterit. 86. Augit. 120. Humboldtilith. 55. Apophyllit. 87. Akmit 585. VII. Brithynspath. 88. Jeffersonit. 121. Batrachit 589. 56. Edingtonit. 89. Bustamit. 123. Saussurit. VIII. Elainspath. 90. Babingtonit. 124. Nephrit. 57. Davyn. 91. Polylith. 125. Sarkolith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 126. Pyrrhit. 59. Oosit. 93. Arfvedsonit. 127. Periklas. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.		• •	
55. Apophyllit. 87. Akmit 585. VII. Brithynspath. 56. Edingtonit. 89. Bustamit. VIII. Blainspath. 90. Babingtonit. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrhit. 126. Pyrrhit. 127. Periklas. 120. Humbolatimit. 121. Batrachit 589. 122. Erlan. 123. Saussurit. 124. Nephrit. 125. Sarkolith. 126. Pyrrhit. 127. Periklas.	-		
VII. Brithynspath. 88. Jeffersonit. 122. Erlan. 56. Edingtonit. 89. Bustamit. 123. Saussurit. VIII. Elainspath. 90. Babingtonit. 124. Nephrit. 57. Davyn. 91. Polylith. 125. Sarkolith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 126. Pyrrhit. 59. Oosit. 93. Arfvedsonit. 127. Periklas. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.			
56. Edingtonit. 89. Bustamit. 123. Saussurit. VIII. Elainspath. 90. Babingtonit. 124. Nephrit. 57. Davyn. 91. Polylith. 125. Sarkolith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 126. Pyrrhit, 59. Oosit. 93. Arfvedsonit. 127. Periklas. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.		. 511	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
VIII. Elainspath. 90. Babingtonit. 124. Nephrit. 57. Davyn. 91. Polylith. 125. Sarkolith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 126. Pyrrhit. 59. Oosit. 93. Arfvedsonit. 127. Periklas. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	1,
57. Davyn. 91. Polylith. 125. Sarkolith. 58. Nephelin 581. 92. Amphibol. 126. Pyrrhit. 59. Oosit. 98. Arfvedsonit. 127. Periklas. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.			
58. Nephelin 581. 92 Amphibol. 126. Pyrrhit, 59. Oosit. 98. Arfvedsonit. 127. Perikles. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.	•		•
59. Oosit. 98. Arfvedsonit. 127. Periklas. 60. Wernerit. 94. Aegyrin.	∀	•	
60. Wernerit. 94. Aegyrin.	•	•	
		•	127. Perikias.
61. Nuttant. 95. Diastatit 586.	***	•	
	vi. Kullalit.	yo. Diastatit 586.	

INHALT.

X. Gemmen.

l. Andalusit.	16. Quarz 542.	35. Chondrodit.
1. Andalusit.	17. Chromstein.	36. Humit.
П. Korund.	18. Opal.	IX. Borazit.
2. Spinell 540.	19. Michaelit.	37. Borazit.
8. Berzelin.	20. Obsidlan.	38. Riodizit,
4. Chlorospinell.	21. Sphaerulit.	X. Turmalin.
5. Hercinit.	32. Tachylyt.	39. Turmalin.
6. Sapphiriu.	23, Fluolith.	XI, Granat.
7. Gabnit.	24. Isopyr.	40. ldokras 545.
8. Korund.	25. Wichtyn.	41. Helvin.
9. Chrysoberyll.	VII. Axinit,	42. Granat.
III. Diamant.	26. Axinit 543.	43. Uwarowit.
10. Diamant.	VIII. Chrysolith.	44. Knebelit.
IV, Topas.	27. Chrysolith.	45. Pyrop.
11. Topas 541.	28. Forsterit.	46. Staurolith.
V. Smaragd.	29. Monticellit.	XII. Zirkon.
12. Eukias.	30. Turnerit.	47. Zirkon.
18. Phenakit.	81. Hyalosiderit.	48. Ostranit.
14. Smaragd.	82. Tautolith.	49. Malakon 546.
VI. Quarz.	88. Fayalit.	50. Oerstedtit.
15. Cordierit.	84. Eschwegit 544.	51. Zeagonit.
	XI. Erze.	

I. Titanerz.	16. Kassiterit.	80. Chromit.
1. Sphen.	V. Tantalerz.	X. Eisenerz.
2. Yttrotitanit.	17. Tantalit.	81. Ilmenit.
8. Greenovit.	18. Ildefonsit	82. Crichtonit.
4. Wöhlerit.	19. Uranotantal.	33. Mohsit.
5. Perowskit.	20. Yttertantal 549.	84. Washingtonit 551.
6. Pyrochlor 547.	21. Euxenit.	85. Iserin.
7. Mikrolith.	22. Niobit.	36. Magnetit.
8. Rutil.	VI. Scheelerz.	37. Vignit.
9. Brookit.	23. Wolfram.	38. Chamoisit.
10. Anatas.	VII. Uranerz.	89. Franklinit.
11. Mengit.	24. Uranin.	40. Dysluit.
12. Warwickit.	25. Schweruraners.	41. Talkeisenstein.
II. Zinkerz.	26. Gummierz.	49. Isophan.
18. Zinkit 548.	27. Pittiners.	43. Hämatit 552.
III. Kupfererz.	VIII. Cerererz 550.	44. Hystatit,
14. Cuprit.	28. Cerit.	45. Irit.
15. Chalkotrichit.	29. Monazit.	46. Turgit.
IV Zinners	IX. Chromers.	XI Habronemers

		~~~!!!
47. Limonit.	56. Bodenit.	<b>66.</b> Cerin.
48, Göthit.	57. Tscheffkinit	XIII. Manganerz.
49. Stilpnosiderit.	58. Thorit.	67. Hausmannit 555.
50. Chalkochlor.	59. Gadolinit.	68. Braunit.
51. Raseneisenstein.	60. Lievrit 554.	69. Polianit.
<b>52. Quellerz 558.</b>	61. Wehrlit.	70. Psilomelan.
XII. Melanera,	62. Polymignyt.	71. Manganit.
53. Allanit.	63. Polykras.	72. Pyrolusit.
54. Orthit.	64. Aeachynit.	78. Neukirchit.
55. Uralorthit.	65. Fergusonit.	
	XII. Metalle.	
L Arsenik 556.	11. Blei.	21. Newjanskit.
1. Arsenik.	12. Zinn.	22. Sisserskit.
2. Arsenikgians	V. Merkur.	IX. Paliadium.
ll. Tellur.	13. Amalgam.	23. Palladium.
3. Tellur.	14. Arquerit.	24. Eugenesit.
4. Petzit.	15. Merkur.	X. Platin.
5. Hessit.	VI. Silber.	25. Platin.
6. Altait.	16. Silber.	26. Eisenplatin.
III. Antimon.	VII. Gold 558.	XI. Eisen.
7. Antimon.	17. Gold.	27. Eisen.
8. Allemontit 557.	18. Rhodiumgoid.	XII. Kupfer 559.
9. Antimonsilber.	19. Porpezit.	28. Kupfer.
IV. Wismuth.	VIII. Iridium.	
10. Wiemuth.	20. Iridium.	
	XIII. Hiese.	
I. Nickelkies.	11. Safflorit.	23. Markasit.
1. Nickelin.	12. Kerstenit.	24. Wasserkies.
2. Plakodin.	13. Kobaltin.	25. Millerit.
8. Tombazit.	14. Skutterudit.	26. Pyrrhotin 562.
4. Breithauptit.	15. Linnéit.	27. Eisennickelkies.
5. Kaneit.	16. Ulimannit 561.	V. Kupferkies.
IL Arsenikkies.	17. Stirian.	28. Bornit.
6. Lölingit.	18. Gersdorffit.	29. Chalkopyrit.
7. Mispickel 560.	19. Amöbit.	30. Cuban.
8. Danait.	20. Wodankies.	81. Kyrosit.
III, Kobaltkies.	21. Kausimkies.	32. Domeykit.
9. Smaltin.	IV. Eisenkles.	•
10. Rammelsbergit.	22. Pyrit.	
	XIV. Glanze.	•
1. Berthierit 563.	2. Stannin.	4. Tennantit.
I. Dystomglanz.	3. Tetraedrit.	5. Kupferblende.
Haidinger's Mineral		C C

6.	Seienquecksilber-
	kupfer.
7.	Selenquecksilber-

kupfer, bleiisches,

8. Wölchit.

9. Kupferantimonglauz.

40 Bournonit.

11. Zinkenit.

42. Plagionit.

13. Cuproplumbit.

14. Digenit.

II. Kupferglanz 565.

15. Kupferglanz. 16. Stromeverit.

17. Berzelin. 18. Enkairit.

III. Silberglanz.

19. Argentit.

20. Biolith.

21. Naumannit.

22. Onofrit

23. Selenguecksilberblei.

24. Selenbleikunfer u. Selenkupferblei.

566.

25. Tilkerodit

26. Clausthalit.

IV. Bleiglanz.

27. Glanz.

28. Steinmannit.

29. Antimonblei.

30. Johnstonit.

V. Eutomglanz.

84. Nagyagit 567

32. Tetradymit.

83. Molybdänsilber.

84. Silberphyllinglanz.

85. Molybdanit.

36. Selenwismuth.

37. Sternbergit.

38. Biegsamer Silberglanz.

VI. Wismuthelanz.

39. Biamuthin. 40. Patrinit K68

41. Wismuthbleierz.

42.Kupferwismutherz.

48. Nickelwiemuthglanz.

VII. Antimonglanz.

44. Sylvanit.

45. Müllerin.

46. Antimonit.

47. Jamesonit.

48. Freieslehenit 569.

49. Boulangerit.

50. Boulangerit ähnlich.

54. Plumosit.

52. Geokronit.

53. Schulzit.

54. Kilbrickenit.

55. Kobellit.

56. Piumbostib.

57. Embrithit.

58. Bleischimmer.

59. Plusinglanz.

VII. Melanglanz.

60. Polybasit 570.

61. Stephanit.

#### XV. Blenden.

1. Covellin.

L Glanzhlende.

2. Alabandin.

3. Greenokit.

Il. Granathiende.

4. Blende.

5. Leberbiende 571

6. Voltzin.

III. Purpurblende.

7. Kermes.

IV. Rubinblende.

8. Pyrargyrit.

9. Proustit.

10. Feuerblende.

11. Xanthokon.

12. Miargyrit 572.

13. Fuhl. Rothgiltigerz.

14. Hypargyrit.

15. Zinnober.

16. Coccinit.

17. Culebrit.

# XVI. Schwefel.

578.

I. Schwefel.

1. Auripigment.

2. Realgar.

3. Schwefel

4. Sulfurit.

5. Volcanit.

6. Selen.

# Dritte Klasse: Phytograph.

# I. Harze.

I. Melichronharz.

2. Humboldtin.

1. Mellit.

8. Pigotit. II. Erdharz. 4. Succinit.

5. Retinit

574.

6. Walchowit.

7. Berengelit.

	Inhalt.	XXXV
8. Guayaquilit.	18. Scheererit.	20. Naphthadil.
9. Fossiles Harz von	14. Fichtelit.	21. Bitumen.
Buccaramangà.	15. Hartit.	22. Elaterit.
10. Harz von Settling	16. Branchit.	28. Middletonit.
Stones.	17. Könlit 575.	24. Ixolyt.
11. Idrialit.	18. Hartin.	25. Piauzit.
12. Hatchettin.	19. Ozokerit.	
	II. Hohlen.	
I. Steinkohle. 1. K	ohle. 2. Anthrazit.	
	160. Anhang.	•
	I. Unbestimmbares.	
1. Beaumontit 576.	16. Kollyrit.	30. Razoumoffskin.
2. Bergseife.	17. Lavendulan.	81. Röthel.
3. Bol.	18. Malthacit.	32. Saponit.
4. Cererocher.	19. Marokkanischer	83. Silberschwärze.
5. Chalilit.	Seifenstein.	34. Spiesglanzocher.
6. Chloropal.	20. Meerschaum.	85. Steinmark.
<ol><li>Chlorophaeit.</li></ol>	21. Mennige.	36. Steinmark von
8. Chromocher.	22. Miloschin.	Zorge 579
9. Cimolit.	23. Molybdänocher.	87. Teratolith.
10. Delanovit.	24. Nontronit.	38. Umber.
11. Erdkobalt.	25. Ochran 578.	39. Uranocher.
12. Fettbol.	26. Onkosin	40. Wismuthocher.
18. Gelberde <b>576</b> .	27. Pimelit.	41. Wolchonskoit.
14. Grünerde.	28. Pingult.	42. Wolframocher.
15. Kaolin.	29. Quincyt.	
	II. Gebirgsarten.	
1. Alaunfels.	15. Baulit.	28. Domit.
2. Alaunschiefer.	16. Beilstein.	29. Eisenglimmer-
8. Alloit.	17. Beresit.	schiefer.
<ol><li>Amphibolschlefer.</li></ol>	18. Bituminöser Mer-	30. Eisenthon.
5. Anamesit.	gelschiefer.	81. Eklogit.
6. Andesit 580.	19. Bombit.	82. Elvan.
7. Aphanit.	20. Brandschiefer 581.	33. Erdschlacke 582
8. Aplit.	21. Breccie.	84. Euphotid.
9. Arķose.	22. Catlinit.	35. Eurit.
10. Asche.	23. Chloritschfefer.	86. Feldstein.
11. Asche, vulkanisch.	24. Cipollin.	87. Fels.
12. Asclerine.	25. Conglomerat.	38. Gabbro.
13. Busalt.	26. Diorit.	39. Glimmerschiefer.
14. Basaltjaspis.	27. Dolerit.	40. Gneiss.

# INHALT.

41. Granilit.	72.Mühlsteinporphyr.	104. Serpentino verde
42. Granit.	73. Murkstein 585.	antico.
48. Graniteli.	74. Nagelfluh.	105. Sparagmit.
44, Granulit.	75. Nekrolith.	106. Stigmit.
45. Grauwacke.	76. Nephelindolerit.	107. Syenit.
46. Greisen.	77. Norit.	108. Talkschiefer.
47. Grus.	78. Ophicalcit.	109. Tapanhoacanga.
48. Hornfels.	79. Ophiquarzit.	110. Terenit.
49. Hydraulisch, Kalk.	80. Pausilipptuf.	111. Thon
50. Itabirit.	81. Pegmatit.	112. Thouporphyr 588.
51. Itacolumit.	82. Peperin.	118. Thonschiefer.
52. Kersanton.	83 Petrosiderit.	114. Thonstein.
58. Killas.	84. Phonolith.	115. Topasfels.
54. Kiebschiefer.	85. Polierschiefer.	116. Trachyt,
55. Kornit.	86. Porphyr.	.117. Trapp.
56. Krablit.	87. Porphyrit 586.	118. Trass.
57. Krassik.	88. Porzellanjaspis.	119. Tripel.
58. Kugeldiorit.	89. Protogyn.	120.Trümmerporphyr.
59. Lava.	90. Puddingstein.	121. Tuf.
60. Leberfels 584.	91. Puzzolauerde.	122. Ultenit.
61. Leuzitophyr.	92. Pyromerid.	123. Uralitporph. 589.
62. Lherzolith.	98. Rapakivi.	124. Urfelsconglo-
63. Listwänit.	94. Rauchwacke.	merat.
64. Löss.	95. Roogenstein.	125. Variolit.
65. Mandelstein.	96. Saizthon.	126. Wacke.
66. Melaphyr.	97. Sand.	127. Walkererde.
67. Mergel.	98. Sandstein.	128. Wetzschiefer.
68. Mergelsandstein.	· 99. Schaalstein.	129. Whin.
69. Miascit.	100. Schieferthon.	130. Xerasit.
70. Molasse.	101. Schotter.	131. Zechstein.
71. Mühlstein, rheini-	102. Selagit	182. Zeichenschiefer.
scher.	108. Serpentinit.	133. Zirkonsyenit.
	eln	
	benen Trigonometrie. 2.	
	metrie für schiefwinklige	
	lige sphärische Dreiecke	
Verzeichniss der besch	riebenen oder erwähnte	n mineralogischen
	Apparate	
Register	. <b></b>	593
	ätze	
Antimonsaures Bl	ei 627, Chrom-Phosphorl	kupferbleispath , Kiesel-
salzkupfer, Stroganowit 628, Xylit, Glaukophan, Mosandrit, Chloan-		
thit 629, Cascalhao, Auralit 630, Baralit, Binit, Funkit, Joguneit,		
Lindeauit Nordenskiöldit Ternizit Wittingit		

# EINLEITUNG.

#### 1. MINERALOGIE.

Die Mineralogie ist die Naturgeschichte des Mineralreiches. Es ist nothwendig, die in dieser Definition enthaltenen Begriffe einzeln zu verfolgen. Materielle Dinge überhaupt können in mancherlei Beziehung betrachtet und untersucht werden. Es ist natürlich, dass der Mensch zuerst diejenigen Gegenstände, zu deren Bildung er mehr oder weniger beigetragen hat, von andern sondert, bei deren Bildung keine solche Beihülfe stattgefunden hat. Er nennt die ersten Kunstprodukte, die zweiten Naturprodukte, um den Gegensatz zwischen Natur und Kunst auszudrücken, von welchen er die letztere für sich in Anspruch nimmt. Die Grenzen der beiden sind nicht immer leicht anzugeben, wenn es darauf ankommt, Schwierigkeiten zu suchen; in der Praxis kommt man immer so ziemlich gut daraus.

Sehr oft verändert menschliche Kunst nur die Form, oder vielmehr der Mensch verändert die Erscheinung des Naturproduktes, indem er eine künstliche Form schafft. Die Form also ist das Kunstprodukt. Die Statue von Marmor und das Formatstück, welches wir in unsere Sammlung legen, sind beide Kunstprodukte, in Absicht auf die zu einem gewissen Zwecke hervorgebrachte Form. Die Naturprodukte aber sind es, welche betrachtet werden sollen; wir abstrahiren daher von aller denselben künstlich gegebenen Form und untersuchen jene Eigenschaften, welche sie in ihrem natürlichen Zustande an sich tragen. Die Veränderung betrifft hier bloss die Form. Aber auch die Masse wird oft durch menschliche Kunst verändert, und stellt dann als verändertes Naturprodukt ein Kunstprodukt dar, wie das Glas.

2

#### 2. MINERALIEN.

Unter den Naturprodukten überhaupt bieten sich uns zwei grosse Klassen dar, wenn wir ihre Zusammensetzung aus einzelnen Theilen näher betrachten. Die einen enthalten nämlich eine grosse Anzahl und Verschiedenheit solcher Theile, die jedoch sämmtlich nach einem gewissen Plane zu einem Ganzen verbunden sind, und die in ihrem Zustande nur so lange der Einwirkung der Materie selbst entzogen bleiben, als die eigenthümliche Periode dauert, welche man Leben nennt. Diess sind die Thiere und Pflanzen. In andern bemerken wir keine solche Anordnung. Sie sind die Produkte aus der Einwirkung der verschiedenen materiellen Körper auf einander, welche sich ins Gleichgewicht gesetzt haben. Diese nennen wir Mineralien. Thiere und Pflanzen sind die organischen, Mineralien die unorganischen Naturprodukte.

### 3. MINERALREICH.

Man betrachtet den Inbegriff aller natürlichen Dinge in drei grossen Abtheilungen, welche man Naturreiche nennt, und zwar nach ihrem Inhalte, das Thierreich, das Pflanzenreich und das Mineralreich. Die beiden ersteren grenzen so nahe aneinander, dass sich die Produkte beider Reiche in den Klassen der sogenannten niedrigen Organisationsstufen berühren. Durch das Leben, und die von demselben abhängende Struktur unterscheiden sie sich von den unorganischen. Man hat aber dennoch den Inhalt des Mineralreiches von jeher willkührlich bestimmt, und es bleibt uns daher überlassen, dem einen oder dem anderen Naturforscher zu folgen.

Die Möglichkeit der Aufbewahrung von Produkten des Mineralreiches in Sammlungen ist der leitende Grundsatz der meisten Mineralsysteme gewesen. Das Feste ist es, was nicht zerflieast, nicht verwittert, und was sich also nicht als Flüssigkeit oder Pulver den gewöhnlichen Methoden der Aufbewahrung entzieht, oder unscheinbar wird, was man sammelte. Seltenheiten, wie die Erdöle, die man in Fläschchen bewahrt, machten eine Ausnahme. Das gediegene Merkur genügte als Tröpfehen auf

dem Gesteine, in dem es sich findet. Aber wenn die leichte Naphtha, das schwere Merkur ins Mineralreich gehören, warum nicht das Wasser. Oder soll der feste Körper Eis, zu dem es bei genugsam erniedrigter Temperatur krystallisirt. Gegenstand wissenschaftlicher naturhistorischer Forschung sein, obwohl man ihn nicht in unseren Mineraliensammlungen aufbewahren kann? Mons hat sich durch den ersten Schluss bestimmen lassen. das Wasser im Mineralreiche zu betrachten. Mit dem Wasser kommen die übrigen flüssigen Körper, die liquiden sowohl, als die gasförmigen, wie denn die Kohlensäure insbesondere in eigenen Ansammlungen, die bei dem hohen spezifischen Gewichte dieses Gases, als kleine Teiche oder Quellen erscheinen, angetroffen wird. Mons definirt das Mineral als ein unorganisches Naturprodukt. Diese Definition schliesst freilich ausser den oben bezeichneten noch eine Menge anderer Körper ein, welche bei verschiedenen Temperaturen sich bilden, und bei welchen der ganze Einfluss des Menschen darin besteht, dass er die Hindernisse hinwegräumt, welche verursachten, dass die gegenseitige Anziehung der Theilchen der Materie nicht stattfinden konnte. Bevor aber diese sattsam untersucht, und in ein System gebracht seyn werden, begnügen wir uns mit dem Fragmente aus der Reihe aller natürlichen unorganischen Körper, welches unseren Erdkörper zusammensetzt.

#### 4. NATURGESCHICHTE.

Die Betrachtung und Untersuchung der Mineralien, um Kenntniss von ihnen zu nehmen, abgesellen von einer Form oder anderweitigen Veränderung, welche sie durch die Kunst erhalten können, war die ursprüngliche Aufgabe. Diejenige Wissenschaft, deren Gegenstand die Mineralien oder Naturprodukte in dieser Beziehung ausmachen, ist die Naturgeschichte. Man kann die Mineralien insbesondere vorzüglich aus zwei verschiedenen Gesichtspunkten betrachten, erstens in dem Zustande, in welchem sie uns die Natur gegeben hat, zweitens in den verschiedenen Zuständen, in welche sie durch ihre Einwirkung auf einander gebracht werden können. Die Mineralogie ist die Wissenschaft, welche die Kenntniss der ersten Abtheilung, die

Chemie diejenige, welche die Kenntniss der zweiten Abtheilung begreift. Die Mineralogie betrachtet die unveränderten Naturprodukte, die Chemie eben diese Veränderungen. Ist erst unsere naturhistorische Kenntniss vollständig, dann tritt als erstes wichtigstes Moment die Kenntniss der chemischen Verhältnisse ein. Die naturhistorische Kenntniss ist es aber, welche voran gehen muss.

Dass das Wort Geschichte in der Zusammensetzung Naturgeschichte uneigentlich gebraucht werde, darüber ist nur eine Stimme, obwohl man sich desselben noch immer bedient. Naturgeschichte ist keine Geschichte, keine Erzählung von nach einander erfolgten Ereignissen, sondern sie macht uns mit den Eigenschaften, Aehnlichkeiten und Verschiedenheiten zwischen den Naturprodukten bekannt, deren Namen uns zugleich mitgetheilt werden, gleichsam als Einleitung zu den verschiedenartigen Studien, deren Gegenstand gleichfalls die Naturprodukte sind.

Der Wennerische Name Oryktognosie, die Wissenschaft von dem Gegrabenen passt schon der Etymologie nach weniger; auch das Wort Fossil, welches Wenner anstatt Mineral gebrauchte, hat seitdem ganz die Bedeutung eines vorweltlichen organischen Körpers angenommen.

#### 5. STUDIUM DER MINERALOGIE.

Der Gang, welchen das Studium der Mineralogie nimmt, ist folgender. Vor allem werden die einzelnen Eigenschaften der Mineralien untersucht und verglichen. Diess geschieht zuerst nicht, um ihre Aehnlichkeit oder Verschiedenheit darzuthun, sondern um die Mittel zu erhalten, um solche Unterscheidungen späterhin bewerkstelligen zu können. Dieser Abschnitt heisst Terminologie. Er erklärt die Ausdrücke, deren man sich in der Wissenschaft bedient, und erlaubt insbesondere die Anwendung mathematischer Begriffe und physikalischer Untersuchungen. Die Terminologie wird auch Kennzeichen als Kennzeichen oder Merkmale gebraucht werden, um ein Mineral von einem oder mehreren andern zu unterscheiden. Eine grosse Anzahl von eigenthümlichen Ausdrücken dient, um genau umschrie-

bene Begriffe auch durch Worte genau bezeichnen zu können. Darin besteht der wahre Zweck der Kunstausdrücke. Man muss jedoch im Gebrauche stets die Urtheilskraft gewähren lassen, um zu unterscheiden, ob es zur Deutlichkeit beiträgt, sich ihrer in einem oder dem andern Falle zu bedienen. Ein ängstliches Vermeiden, Ausdrücke zu gebrauchen, die verständlich sind, ohne gerade in den Kreis der definirten zu gehören, erzeugt gar zu leicht Pedantismus, und nur innerhalb der Schule giltige Losungsworte, welche der allgemeinen Anwendbarkeit mehr schaden als nützen. Kommt es auf feinere Untersuchungen, auf genaue Bestimmungen an, dann müssen aber die genauen Ausdrücke da seyn, deun dann sind sie unentbehrlich. Namen sind nicht Definizionen, sie sollen den Gebrauch erleichtern, nicht ihn erschweren.

Von dem Grade der Genauigkeit und Sicherheit, mit weichem man das Studium der Eigenschaften der Mineralien betreiben, und also auch der Terminologie ertheilen kann, hängt auch die Ausdehnung ihrer Anwendbarkeit ab. In der älteren Mineralogie musste man daher auch in der Bestimmung der Mineralien selbst surück bleiben, weil die genaue Konntniss der Merkmale mangelte, auf welche die Unterschiede zurück geführt werden konnten. Es wird daher immerfort die Aufgabe aller Mineralogen seyn, auf die Ausbildung dieses Theiles der Naturgeschichte ihre besondere Aufmerksamkeit zu richten.

Das zweite Hauptstück, die Systematik, entwickelt die philosophischen Begriffe der Wissenschaft nach den Prinsipien der Einerleiheit, der Gleichartigkeit und der Achnlichkeit. Sie geben uns Begriffe von grösserem Umfange als die, welche wir unmittelbar aus der Natur abstrahiren können, d. i. die Begriffe der Varietäten.

Durch die Systematik werden die Varietäten zu Spesies verbunden, und die anschaulichen Begriffe von Spezies, Genus, Ordnung und Klasse hervorgebracht. Konsequenz in der Anwendung der Begriffe, der Identität, Homogeneität und Affinität ist dabei unerlässlich.

Die Zusammenstellung der Spezies, Geschlechter, Ordnungen und Klassen ist das Mineralsystem, indem es bloss

6

unorganische Naturprodukte enthält. In den andern Reichen gibt es natürlich eben solche Systeme. Der ganze Umfang natürlicher Körper wird durch das Natursystem ermessen.

Systeme dieser Art entstehen nicht durch Eintheilung, oder wenn man ja den Versuch macht, ein System durch Kintheilung hervorzubringen, so wird man sich bald durch den Augenschein überzeugen, dass ihr die Natur nicht in allen Beziehungen entspricht. Sie entstehen durch Zusammenstellung. Man hat sie oft nat ürlich e Systeme genannt, zum Gegensatze derer, welche aus Eintheilung entstehen, nach einem gewissen Eintheilungsgrunde, und die künstliche genannt wurden. Man hat dabei viel um Worte gestritten, denn Jedermann wolite doch sein eigenes System ein natürliches genannt wissen, denn er hätte es nicht vorgeschlagen, hätte er es nicht der Natur, unserer grossen Meisterin. entsprechend gefunden. Die Ausdrücke analytische und s vnthetische Systeme, welche den Gegenstand bestimmt ausdrücken, ohne dabei den Vorwurf eines mehr oder weniger natürlichen zu enthalten, sind vorzuziehen. Das Monsische Svstem ist ein synthetisches, und trägt den Stempel aller Arbeiten, aller Behandlungsarten des grossen Lehrers, in Bezug auf die Mineralien und die Mineralogie.

Auch das Wort System der Natur, Systema Naturae, ist gebraucht worden. Die Natur bringt kein System hervor, überhaupt keinen Begriff, nicht einmal eine Spezies, sondern nur Individuen, aber diese Individuen mit Eigenschaften, die es dem menschlichen Verstande erlauben, sie zu Spezies zu versammeln, und dann zu klassifiziren, d. h. sie in eine gewisse Reihenfolge, in Geschlechter, Ordnungen und Klassen zu bringen. Die Klassifikazion ist ein wichtiger Theil der Systematik.

Die Nomenklatur ist der Inbegriff der Namen und Benennungen, welche in der Naturgeschichte mit den anschaulichen Vorstellungen ihrer Begriffe verknüpft werden. Der Begriff der Naturgeschichte überhaupt fordert, dass die Nomenklatur systematisch sey. Der Gebrauch von Namen und Benennungen, innerhalb des Bedürfnisses der Naturgeschichte seibst, wird durch ihre systematische Form sehr erleichtert. Der eigentliche Name liegt auf einem höheren Begriff, Geschlecht oder Ordnung, und wird in der Spezies volikommen bestimmt. Ein einfacher Name, der auf der Spezies liegt, ist ein spezifischer Name. In der Mineralogie kommt man, wie auch Mons gefühlt und ausdrücklich erwähnt hat *), mit einer spezifischen Nomenklatur aus, bei den wenigen hundert Species, welche das Mineralreich enthält, während es bei den vielen tausend Spezies der Zoologie und Botanik nicht möglich ist.

Wie die Nomenklatur Namen, so bildet die Charakteristik für die anschaulichen Vorstellungen des Systems Begriffe, um denselben die einzelnen Wahrnehmungen in der Natursubsumiren, oder mit einem Worte: gegebene Mineralien bestimmen zu können. Diese Begriffe werden Charaktere genannt, und sind den Klassen, Ordnungen, Geschlechtern und Gattungen oder Spezies eigenthümlich.

In der Physiographie wird beabsichtigt, eine anschauliche Vorstellung von einem Naturprodukte, ohne die unmittelbare Gegenwart desselben hervorzubringen, oder mit anderen Worten, man sucht die Beschaffenheit, die verschiedenen Eigenschaften eines Minerals zu finden, dessen Namen man kennt. Dazu ist eine Beschreibung nothwendig, oder, um uns des Namens zu bedienen, welchen Mons dafür gewählt hat, ein Schema, welches die Angabe aller naturhistorischen Verhältnisse eathält, die an der Spezies merkwürdig sind, in tabellarischer Form, und von dem nöthigen Grade der Genauigkeit. Das Schema ist für die Spezies, was die Beschreibung für eine einzelne Varietät ist.

Die Physiographie ist derjenige Theil der Mineralogie, welcher zu allen Zeiten am meisten bearbeitet wurde, er ist aber auch die Basis alles nnseres Wissens. Die Schemate sollen jedoch nicht als Charaktere zur Unterscheidung vorkommender Varietäten angewendet werden. Diess würde ein uneigentlicher Gebrauch derselben seyn, da man durch die Charakteristik dasselbe leichter erhält, weil in der Charakteristik die unterscheidenden Eigenschaften bereits zum Behufe der Unterscheidung absiehtlich kontrastirt sind.

^{*)} Leichtfassliche Anfangsgründe der Mineralogie. I. Thi. pag. 16.

Die Schemate generalisiren die Beschreibungen. Es ist immer wünschenswerth, die wahren Daten, die Beschreibungen recht oft zu wiederholen, zu vervollständigen und zu kontrolliren. Daher auch die Kataloge von Sammlungen, möglichst wissenschaftlich und detaillirt, selbst das für sicher und bekannt Angenommene durch neue Beobachtungen bestätigen sollen.

#### 6. HÜLFSMITTEL.

Es ist nicht ohne Interesse, im Allgemeinen die Hülfsmittel näher zu betrachten, deren man sich zur Erwerbung mineralogischer Kenntnisse bedient, so wie der vortheilhaftesten Art, sie zu benützen. Sie lassen sich unter zwei grosse Abtheilungen bringen, je nachdem sie geistiger oder materieller Natur sind.

Unter den geistigen Hülfsmitteln verstehen wir den Unterricht in seinen drei Hauptgestalten, der Literatur überhaupt, den Vorlesungen über Mineralogie und der praktischen Anleitung in denjenigen Arbeiten, welche innerhalb des Bereiches der Beschäftigungen des Mineralogen vorkommen.

Die mineralogische Literatur, welche die bestimmende und beschreibende Naturgeschichte umfasst, nach allen Modifikazionen der Ansichten der Mineralogen aus den naturhistorischen, chemischen oder gemischten Schulen, sie stellt den Leser unmittelbar auf den höheren Standpunkt des Autors. Sie erlaubt sogleich eine Uebersicht über den ganzen Umfang der Kenntnisse, welche die Wissenschaft zusammensetzt. Sie ist im Privatbesitze und in Bibliotheken leicht zugänglich, und bietet das Beste und weniger Gute von allen Zeiten dem Urtheil und der Auswahl des erfahrenen Lesers und des Anfängers. Selbststudium ist möglich bloss mit Literatur, aber dabei 'nicht ohne den materiellen Hülfsmitteln.

In Vorlesungen sucht der Lehrer wohl auch seine Zuhörer in den Vorbereitungsstunden auf seinen eigenen Uebersichtsstandpunkt zu stellen, aber die Reihe der Vorträge selbst zeigt doch immer nur ein Glied der Kette, einen Theil ces Fadens, wie sie nothwendig und regelmässig auf einander folgen, so dass man nicht beliebig oder desultorisch einen Gegenstand vor dem andern verfolgen kann. Aber Vorträge, obwohl innerhalb eines kleinern Kreises als die gedruckten Werke der Literatur, haben wieder den Vortheil, dass eben jener Faden durch das lebendige Wort ein giänsender ist, der die Aufmerksamkeit dem Gegenstande erhält.

Die praktische Anleitung endlich führt unmittelbar und ausführlich in das kleinste Detail. Dieses wird natürlich nur für eine geringe Ausdehnung des von Hunderten von Gelehrten bereits aufgeschlossenen Wissens möglich, aber darin zur möglichsten Vollendung. Man kann mineralogische Werke studirt, Vorlesungen aufmerksam gehört haben, ohne auch nur den Begriff zu fassen, was denn eigentlich die Arbeiten des Mineralogen sind; aber die praktische Beschäftigung mit diesen gibt ein richtiges Urtheil auch über dasjenige, was die Zeit selbst zu erforschen nicht erlaubte, und bereitet zu dessen Untersuchung vor. Es ist für die praktischen Anleitungen sehr vortheilhaft, wenn sie von Vorlesungen unterstützt werden. Dass die Literatur nicht fehlen dürfe, bedarf kaum einer Erwähnung. denn nur durch möglichst vollständige Kenntniss der bereits erlangten Resultate ist ein Fortschreiten möglich, ja auch nur das Erhalten auf der Oberfläche der Ereignisse des Tages.

Die materiellen Hülfsmittel sind Instrumente, Zeichnungen, Modelle und Mineraliensammlungen. Instrumente: Gonyometer zur Messung der Winkel, Wagen zur Bestimmung des eigenthümlichen Gewichts, Apparate zur Bestimmung der Härte, zur Beobachtung der magnetischen, elektrischen, optischen Eigenschaften, Loupen und Mikroskope zur Betrachtung kleiner Gegenstände überhaupt, so wie manche andere werden bei Gelegenheit ihrer Ahwendung benannt und erklärt werden.

Zeichnungen sind in grosser Ausdehnung in den Literaturwerken enthalten. Es ist unumgänglich nöthig für das Studium der Krystallographie, selbst bei der Konstrukzion von Zeichnungen Hand anzulegen, und ich habe es mir daher angelegen seyn lassen, die Regeln zur Ausfährung derselben deutlich auseinander zu setzen; und an den Orten einzustechten, wo man ihrer bedürftig seyn könnte, um die Möglichkeit zu erleichtern, dass man bei dem Gebrauche dieses Werkes die Formen der Mineralspezies aus der Natur entwickeln könne.

Wenn auch das Krystallzeichnen unentbehrlich für jeden ist, der sich krystallographische Kenntnisse erwerben will, so ist doch auch der Versuch, Krystallmodelle zu machen, ungemein dankbar durch die klare Uebersicht, weiche er dem Geiste gewährt. Während seines Aufenthaltes in Gratz unternahm Mohs mit Hilfe eines geschickten Tischlers die Ausführung einer Reihe von Modellen in Holz, grösser als die, deren man sich damals gewöhnlich bediente, eine Arbeit, an weicher auch ich bald Theil nahm. Man wird gerne in den Resultaten das Nützliche des Unternehmens erkennen.

Sehr interessant und werthvoll sind auch theoretische Zeichnungen und Modelle zur Erleichterung der in der Natur zu beobachtenden Phänomene der Krystallisation, doch muss man sich hüthen, dabei nicht zu weit zu gehen, und stets das Hauptaugenmerk auf getreue Darstellung der Natur richten.

Mineraliensammlungen werden nach verschiedenen Gesichtspunkten gebildet.

- 1. Die terminologischen erläutern durch vorzüglich ausgewählte Stücke die einzelnen Eigenschaften der Mineralien, und sind besonders wichtig für das Studium derselben.
- 2. Die systematischen Sammlungen enthalten nach dem Grade ihrer Ausdehnung möglichst viele Mineralspesies durch gute Stücke repräsentirt.

Bei diesen beiden wird ein gewisses Format beobachtet, etwa das von drei Zoll gegen zwei. Kleine Stücke, wenn sie nur recht deutlich sind, sollen nicht ausgeschlossen, grössere aber durch Schlagen oder Schneiden auf das Format reduzirt werden.

- 3. Grosse Stücke, an welchen sich Beobachtungen anstellen lassen, die in kleinen Formaten nicht mehr wahrnehmbar sind, geben Gelegenheit zur Aufstellung von Schaustücken, die man am besten als Aufsätze unter Glas verwahrt, aber von der eigentlichen systematischen Sammlung absondert.
- 4. Das grosse Interesse der Krystallvarietäten, gibt Veranlassung diese in eigene Krystallsammlungen zusammen zu

stellen, die sweckmässig von der allgemeinen Sammlung getrennt werden, da die losen Krystalle in der Regel sehr klein aind. oft das Merkwürdigste nur unter der Lonne zu erkennen ist.

Diese Sammlungen beziehen sich auf das Studium der Mineralogie selbst. Aber die Anwendung der Mineralogie für die Zwecke der Gesellschaft fordert noch manche andere Zusammenstellung, die jedoch in eigentlich mineralogischer Besiehung nur als accessorisch betrachtet werden können.

- 5. So haben wir die Sammlungen von Gebirgsarten, den Formen, in welchen die wichtigsten Mineralspezies in der Natur in grösserer Menge angetroffen werden. Sie dienen zum Studium der Geognosie, oder der Wissenschaft von der Zusammensetzung des Erdkörpers, vorzüglich aus festen Stoffen. Sie sind entweder nach der Art der Gesteine in Bezug auf die Zusammensetzung aus mineralogischen Spezies, oder nach der Folge ihrer Auflagerung auf einander geordnet, aus welcher man auf ihr relatives Alter schliesst. Diess sind die mineralogisch-geognostischen, und die geognostisch-geologischen Sammlungen. Gleiches Format ist hier leicht und wichtig zu beobachten. Doch bieten auch hier oft grössere Stücke manches Interessante, was man an kleinen Formaten vermisst.
- 6. Das geographische Interesse jedes einzelnen Laudes macht eine Sammlung der daselhst vorkommenden Produkte des Mineralreiches wünschenswerth.
- 7. Die bergmännischen Beziehungen insbesondere liegen den Bergwerks-Revier-Suiten-Sammlungen zu Grunde.

Die grosse geognostisch-geographische Sammlung der k. k. Hofkammer im Münz- und Bergwesen in Wien befriedigt diess Bedürfniss für die österreichische Monarchie.

- 8. Paläontologische Sammlungen geben die Reste der organischen Formen der Vorwelt in ihren verschiedenen auf einander folgenden Altern.
- 9. Technologische die Beziehungen auf die Verarbeitung der Robstoffe für die Bedürfnisse des Menschen.

Sammlungen von allen diesen Arten lassen sich nur in grossen öffentlichen sum allgemeinen Nutzen eingerichteten An-

stalten in derjenigen Ausdehnung niederlegen, in welcher sie den Forderungen der Zeit entsprechen. Aber einige derselben sind auch für den Privatbesitz sehr wünschenswerth, und für den Mineralogen insbesondere die systematisch-mineralogischen Sammlungen. Sie sind dem Mineralogen so unentbehrlich als dem Botaniker das Herbarium, sie sind noch viel vortheilhafter, weil die Eigenschaften der Mineralien unverändert in der Aufbewahrung bleiben. Während des Sammelns insbesondere erwirbt sich der Besitzer die mannigfaltigsten Kenntnisse, die Verfassung eines wissenschaftlichen Kataloges ist das sicherste Mittel zur Erlangung einer gründlichen Uebersicht über die Produkte des Mineralreiches und die wissenschaftliche Mineralogie selbst.

Und am Ende werden Sammlungen doch für den Nutzen des Allgemeinen gebildet. Während jede Sammlung einen wirklichen Werth für den Besitzer erhält, und häufig durch Kauf mit öffentlichen Anstalten vereinigt wird, erhalten patriotische mit Glücksgütern gesegnete Männer Gelegenheit, sie als Geschenk auf dem Altare des Vaterlandes nieder zu legen, oder selbst grosse Sammlungen der Benützung des Allgemeinen zu eröffnen. Das Prinzip ist immer die Bewahrung des wissenschaftlich Merkwürdigen.

Man soll daher dieses wichtige Hilfsmittel ja nicht vernachlässigen, indem es die damit verbundene Mühe und Auslagen reichlich durch Belehrung und Befriedigung vergilt.

#### 7. LITERATUR.

Es genügt in einem so kurzen Leitfaden, wie der gegenwärtige, den Leser auf einige wenige Werke der mineralogischen Literatur aufmerksam zu machen, mehr um die Ausdehnung derselben anzudeuten, als um ein auch nur einigermassen vollständiges Bild zu geben.

ALLAN. Manual of Mineralogy. Edinburgh 1834.

Berzelius. Von der Anwendung des Löthrohrs. Von H. Rose 3te Aufl. Nürnberg 1837.

BEUDANT. Traité de Minéralogie. 2de Ed. Paris 1830-1832.

BEUDANT. Cours élémentaire d'histoire naturelle. Minéralogie.

Paris 1841.

Breithaupt. Vollständige Charakteristik des Mineralsystems. 3^{te} Auflage. Dresden 1832.

BREITHAUPT. Vollständiges Handbuch der Mineralogie. Dresden und Leipzig 1836.

BRONONIART. Traité élémentaire de Minéralogie. Paris 1807. GLOCKER. Grundriss der Mineralogie. Nürnberg 1839.

HAIDINGER. Anfangsgründe der Mineralogie. Leipzig 1829.

HARTMANN. Handwörterbuch der Mineralogie und Geognosie. Leidzig 1828.

HARTMANN. Handbuch der Mineralogie. Leipzig 1843.

HAUSMANN., Handbuch der Mineralogie. Göttingen 1813. Vom ersten Theile zweite Auflage 1828.

HAUY. Traité de Cristallographie. Paris 1822.

HAÜY. Traité de Minéralogie. 2de Ed. Paris 1823.

v. Kobell. Charakteristik der Mineralien. Nürnberg 1830.

v. Kobell. Grundzüge der Mineralogie. Nürnberg 1838.

v. LEONHARD. Handbuch der Oryktognosie. 2to Aufl. Heidelberg 1826.

LEVY. Description d'une collection de minéraux formée par H. HEULAND etc. London 1837.

Mons. Charakteristik des naturhistorischen Mineralsystems. Dresden 1820. 2te Auflage 1821.

Mons. Grundriss der Mineralogie. Dresden 1822 und 1824.

Mons. Treatise on Mineralogy translated by W. Haidinger. Edinburgh 1825.

Mons. Leichtfassliche Anfangsgründe der Naturgeschichte des Mineralreiches. Wien 1832. 2te Auflage 1836. Zweiter Theil von Zippe 1839.

NAUMANN. Grundriss der Krystallographie. Zweite Aufl. 1841.

NAUMANN. Lehrbuch der reinen und angewandten Krystallographie. Leipzig 1830.

NAUMANN. Lehrbuch der Mineralogie. Berlin 1828.

NECRER. Le règne minéral ramené aux méthodes de l'histoire naturelle. Paris et Strasbourg 1835.

PHILLIPS. Elementary Introduction to Mineralogy. 4th Edition by R. Allan. London 1837.

QUENSTEDT. Methode der Krystallographie. Tübingen 1840.

RAMMELSBERG. Handwörterbuch des chemischen Theils der Mineralogie. Berlin 1841. Supplement 1843.

ROSE, GUSTAV. Elemente der Krystallographie. 2^{to} Aufl. 1838. WALCHNER. Handbuch der gesammten Mineralogie etc. 1. Oryktognosie. Carlsruhe 1829.

Viele von diesen Werken enthalten selbst wieder eine Masse von literarischen Nachweisungen. Uebrigens wird die Benützung der Literatur vorzüglich dann am nothwendigsten, wenn man nach dem begonnenen Studio in irgend einer der mineralogischen Schulen bis zur Untersuchung der Natur selbst gelangt ist, und es sich darum handelt, genau zu vergleichen, was schon über den in Rede stehenden Gegenstand überall geschehen sey, um Demjenigen möglichst den Preis der Anerkennung nicht zu entziehen, der zuerst oder am besten gearbeitet hat, da wir ja stets unsere Fortschritte den Leistungen der Väter verdanken.

Die Benützung von größeren Bibliotheken, vorzüglich der langen Reihen von periodischen Publikationen, wird hier unerläßelich, wie unter den deutschen die Werke, zwanglos, jährlich, monatlich, von Berzelius, Erdmann, Gilbert und Poggendorff, Glocker, Hartmann, Karsten, v. Leonhard, Liebig, Schweiger etc. Sehr werthvolle Daten liefern dann reine Literaturwerke, wie:

FREIESLEBEN. Systematische Uebersicht der Literatur für Mineralogie, Berg- und Hüttenkunde von 1800 — 1820. Freiberg 1822.

LOMMEL. Allgemeines Repertorium der Mineralogie, Geognosie, Geologie und Petrefaktenkunde für 1830 — 1839. Stuttgart 1841.

Ich habe gerne Berzelius Löthrohr und RAMMELSBERGS mineralogische Chemie unter mineralogischen Werken aufgeführt, weil sie doch die wichtigste Verbindung der mineralogischen Kenntnisse mit den chemischen darstellen.

# RESTRE HAUPTSTÜCK.

# TERMINOLOGIE.

#### ALLGEMEINE BETRACHTUNGEN.

#### 8. AGGREGATION.

Das erste, was uns bei irgend einem Gegenstande auffällt, ist der Zustand seiner Aggregation; ob er starr, tropfbar oder gasförmig sey. Bekanntlich ist der Wechsel der Temperatur hinreichend, um einen Körper, ohne ihn übrigens in Bezug auf seine chemischen Bestandtheile su verändern, doch in einen anderen Aggregat-Zustand zu bringen. Angewandte Hitze schmelzt Salz, Wismuth, Bleiglans, bei verminderter Temperatur wird Wasser zu Eis und Merkur fest. Tropfbare Flüssigkeiten werden durch vermehrte Hitze in Dämpfe verwandelt, kehren aber, sobald die Ursache fehlt, in ibren alten Zustand zurück.

Chemische Affinität ist nach Massgabe der Verschiebbarkeit der Theilchen in allen drei Aggregatzuständen wirksam. Ist die Wirkung ausgeglichen, so lagern sich die verschiedenartigen Theile nach dem Gesetze der Schwere, oder der Anziehung jedes einzelnen der kleinen Theilchen gegen den Erdkörper, d. i. gegen die Summe des Gewichtes aller. In ganz kleinen Mengen ausgeschieden, fällt der liquide Tropfen aus der Luft kugelförmig zu Boden, und das Gas steigt in der Flüssigkeit in Kugelform empor. Wasser sinkt im Oel als Kugel zu Boden. Die Kugelgestalt ist das Resultat der gegenseitigen Anziehung der gleichartigen Flüssigkeiten.

Gewisse feste Körper besitzen die Eigenschaft, sich mit Wasser zu einer vollkommen gleichartigen Flüssigkeit zu verbinden. Man sagt, der feste Körper Salz, Alaun u. s. w. sey in Wasser aufgelöst. In einer gewissen Menge Wasser oder bei einer bestimmten Temperatur löst sich auch nur eine bestimmte

Menge des Körpers auf. Man sagt dann, die Auflösung sey gesättigt. Verdampft Wasser oder wird die Auflösung erkaltet, so scheidet sich der feste Körper wieder aus. Feste Körper scheiden sich aber nicht wie flüssige in der Form von Kugeln aus, sondern ihre gegenseitige Anziehung ist so wunderbar geregelt, dass sie von allen Seiten von glatten und ebenen Flächen begrenzt erscheinen. Man nennt sie Krystalle, von zougaddog, Eis, das Phanomen die Krystallisation oder Krystallisirung: die Kraft. welche sie hervorbringt, ist die Krystallisationskraft, sie beruht auf der Anziehung gleichartiger Theile unter einander, die Körner selbst werden krystallisirte genannt, und man sagt, dass sie krystaliisiren. Körper, an welchen man wahrnimmt. dass sie durch Krystallisation entstanden sind, besonders wenn die äussere Form fehlt, heissen krystallinische. Alle Krystalle, welche während eines solchen Krystallisationsprozesses entstehen oder anschiessen, sind einander ähnlich, nur in der Grösse. sey es der Krystalle selbst, sey es der einzelnen Flächen derselben, verschieden. Die Winkel der Krystallflächen sind aber einander gänzlich gleich. Zu gleicher Zeit erlangt jeder einzelne ausgeschiedene Krystall eine Menge anderer Eigenschaften, eine gewisse Farbe, Härte, eigenthümliches Gewicht, Lichtbrechungsvermögen, die nicht von den gleichnamigen Eigenschasten der anderen Krystalle abweichen. Salz krystallisirt auf diese Art aus einer wässrigen Auflösung in Würfeln, Alaun in Oktaedern, Eisen - oder Kupfervitriol in viel weniger regelmässigen Krystallen.

Es gibt aber auch Körper, welche sich in jeder Menge Wassers auflösen, oder von denen, wenn sie einmal aufgelöst sind, das Wasser sich nicht so vollständig entfernen lässt, dass sich Krystalle bilden. Gummi im Wasser aufgelöst gibt eine Flüssigkeit, die bei Entfernung des Wassers immer dicker wird, endlich eintrocknet, oder einen starren Aggregatzustand annimmt, ohne dass sich Theilchen nach irgend einer geregelten gegenseitigen Anziehungskraft daraus absondern. Keine andere als die Schwerkraft und die später eintretende allgemeine Cohäsion ist bei der Bildung dieses starren Körpers wirksam gewesen. Zum Gegensatz der krystallisirten oder krystallinischen Körper nennt man Massen dieser Art am orp he, gestaltlose. Nur das Produkt der

Krystallisationskraft erscheint als ein einzelnes, von allen übrigen individuell abgesondertes Ding, als ein Individuum. Eine eingetrocknete oder auf die Art wie das Gummi fest gewordene Masse zeigt keine Individualität, weder im Ganzen noch in den einzelnen Theilen. Eben so wenig ist diess der Fall bei Glas. welches aus einem zähen, geschmolzenen Zustande erkaltet und starr geworden ist, ohne dass sich die Theilchen desselben zu Krystallen zusammen gezogen hätten. Das Amorphe ist innerhalb der starren Körper noch immer ein dem flüssigen analoger Zustand. Zucker gibt geschmolzen und dann erkaltet einen bekannten, durchsichtigen, starren Körper, ohne Spur von Krystallisation oder Individualisirung, einen amorphen Körper. Ueberlässt man Stücke davon sich selbst, so geht er nach und nach von der Oberfläche in den krystallinischen Zustand über. Die Theilchen der Materie haben also in diesem Zustande eine so starke Anziehung gegen einander, dass sie nicht nur die Schwerkraft, sondern auch die Cohasion unter sich selbst, obwohl der Körper schon fest geworden ist, zu überwinden vermögen.

Amorphe Körper nehmen die Form des Raumes an, in welchem der flüssige Körper sich befand, aus dem sie durch Starrwerden entstanden sind. Die kugelförmige Gestalt der Tropfen, auch die Gestalten, welche durch Berührung mehrerer halbfester Tropfen entstehen, wenn diese schon zu zähe waren, um noch in einen einzigen zusammen zu laufen, gehören ebenfalls den amorphen Körpern an. Zwar zeigen auch krystallinische Körper ähnliche Gestalten, die in der Folge näher betrachtet werden; aber die innere Beschaffenheit derselben verräth jederzeit, ob sie aus einer nicht individualisirten Masse bestehen, oder ob sich Individuen, von einander verschiedene Einzelwesen, entdecken lassen.

Man hat den Ausdruck amerph, gestaltlos, da doch die Kugel auch eine Gestalt ( $\mu \acute{o}\rho \psi \eta$ ) sey, als unpassend bezeichnet. Wir beziehen die Gestalt auf etwas, dem betrachteten Körper eigenthümliches; die Kugel- oder Tropfenform, als eine allgemeine Erscheinung flüssiger Körper, ist daher dem Körper an sich fremdartig, und findet sich also in dem Begriffe des amorphen enthalten. Nicht das Starre hat die Kugelform angenommen, sondern das Flüssige, aus dem es hervor ging.

18

Durch Anziehung gegen einen gemeinschaftlichen Mittelpunkt entstehen im Sand, Mergel, Sandsteinschichten, kugelförmige Massen, ohne noch krystallinische Struktur zu zeigen. Ebberge hat sie Hornsteinconcretionen oder Krystallinide vom Djebel el Denderah in Oberägypten in der Sammlung des k. k. montanistischen Museums, welche Herr Bergrath Russegger sammelte. Auch in dem tertiären Sande der Umgegend Wiens, z. B. in dem Abraum des Matzleinsdorfer Ziegelofens finden sie sich sehr deutlich. Die von Imatra in Finnland sind von ihrer Localität Imatrasteine genannt worden. Zuweilen wachsen zwei derselben seitwärts zusammen und bilden Brillensteine.

#### 9 KRYSTALL

Das einzelne Produkt der individualisirenden Kraft in der unorganischen Natur ist dem Vorhergehenden entsprechend ein Krystall.

Die Beobachtung der Phänomene, welche die Krystallisation begleiten, wenn man auch bloss die physikalische Seite betrachtet, ohne auf das viele in chemischer Beziehung merkwürdige einzugehen, verbreitet so viel Licht und Verständniss der unorganischen Körper überhaupt, dass es Jedem anzurathen ist, der diese erlangen will, sich mit dem Gegenstande selbst praktisch zu beschäftigen. Fast jeder Körper zeigt dabei gewisse Eigenthümlichkeiten, von denen hier einige angedeutet werden sollen.

Körper, die im heissen Wasser mehr auflöslich sind als im kalten, wie der Alaun, krystallisiren bei Abkühlung der Flüssigkeit; ist die Auflöslichkeit im heissen und kalten Wasser ziemlich gleich, wie beim Salz, so ist eine wirkliche Verdunstung des Wassers nothwendig.

Augenscheinlich vergrössern sich die Krystalle in den Flüssigkeiten durch Zusatz von Aussen. Diess lässt sich dadurch beweisen, dass, wenn man in eine gesättigte Auflösung einen schon
gebildeten Krystall bringt, sich an diesen neue Schichten anlegen.
Macht man Versuche in hohen Gefässen, so bemerkt man, wie
in den tieferen Schichten aus der mehr gesättigten Auflösung sich
die Krystalltheilchen absetzen, während die oberen Schichten

noch immer von derseiben auflöslichen Substanz in sich aufzunehmen fähig sind, da die Auflösung daselbst eben durch das Krystallisiren an Dichtigkeit abnimmt. In diesem Wachsthum von Aussen, während das Innere unverändert bleibt, unterscheiden sich insbesondere unorganische von organischen Körpern, bei denen die hinzuzufügende Materie durch innerliche Vorrichtungen verarbeitet und abgesetzt wird.

Die Grösse der Krystalle ist verschieden, diess macht jedoch keine Verschiedenheit für die wissenschaftliche Betrachtung ihrer übrigen Eigenschaften, so lange sie noch überhaupt wahrgenommen werden können. Manche Krystalle sind kaum noch mit dem Mikroskop erkennbar, andere besitzen sehr beträchtliche Länge und Dicke. Es gibt Kalkspath-, Peldspath-, Glimmer-, Gyps-, Schwerspath-Krystalle von bedeutender Grösse. Ein Quarzkrystall von Madagaskar in dem k.k. Hof-Mineralienkabinette ist über drei Fuss lang.

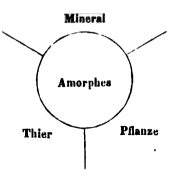
Aus der Entstehungsweise der Krystalle ist klar, dass sie durchaus von derselben homogenen Materie gebiidet seyn müssen, welche den von der Oberfläche der Krystalle eingeschlossenen Baum mit Kontinuität erfüllt, sie besitzen ihre regelmässige, ihnen eigenthümliche Gestalt in jedem Augenblick ihrer Bildung, die Gestalt, in welcher sie uns erscheinen, von demjenigen Augenblick an, in welchem eine fernere Bildung unterbrochen wird, oder diejenigen Verhältnisse aufhören, unter denen sie ihre Formen erhielten.

Die regelmässige Form allein ist zur Charakterisirung eines Krystalls nicht hinreichend; man erhält regelmässige Formen aus einigen Mineralien durch blosses Wegsprengen oder Zerbrechen eines Theiles derselben; im Allgemeinen aber als Kunstprodukt durch ein mechanisches Mittel, Schleifen u. s. w. Auch die homogene Materie, welche sie von ihrer Bildung an besitzen, ist nothwendig, denn es gibt Körper, die von der Natur ursprünglich regelmässig als Krystalle gebildet, späterhin wieder durch und durch eine von der Krystallform unabhängige Beschaffenheit angenommen haben. Ein Krystall von Glaubersalz verwandelt sich an der Luft sehr beld in ein weisses Pulver von sehr lockerem Zusammenhalte, das noch die ursprüngliche Form bewahrt. Man

nennt Körper dieser Art Pseudomorphen. Ein eigener Abschnitt ist ihrer Betrachtung gewidmet. Hier wurden sie nur erwähnt, um das Wesen eigentlicher Krystalle besser ins Licht zu stellen. Die ursprüngliche Krystallform ist noch übrig, umschlieset aber keinen einzelnen Krystall mehr.

## 10. INDIVIDUUM.

Auf die Krystalle bezieht sich jede naturhistorische Untersuchung. Sie sind die eigentlichen Individuen des Mineralreiches. Aber sie finden sich nur selten in der hier betrachteten Vollkommenheit. Oft berühren sie sich und verlieren in der Berührung ihre regelmässige Form. Sehr oft ist der Gegenstand unserer unmittelbaren Beobachtung bloss ein Theil eines Individuums, zum Beispiel ein Bruchstück von einem Krystall, und dann betrachten wir ihn nur in so fern, als er ein Theil eines Individuums ist, um von den beobachteten Eigenschaften des Theils auf das Ganze zu schliessen. So können wir die Eigenschaften des Kalkspathes mit grosser Genauigkeit kennen lernen, wenn wir ein Bruchstück von einem Krystall desselben untersuchen. Oft sind die Individuen so verwachsen und so klein, dass man sie nicht einzeln untersuchen kann. Doch ist es dann oft noch möglich, mehrere dieser Individuen auf einmal zu untersuchen, um wenigstens einige der Eigenschaften kennen zu lernen, die den Individuen zukommen müssen. Der carrarische Marmor z. B., eine Zusammenhäufung vieler kleiner Individuen von Kalkspath, gibt in der naturhistorischen Untersuchung auch die nämliche Härte, das nämliche eingenthümliche Gewicht, die nämliche Farbe u. s. w., aber man kann die regelmässigen Formen nicht erkennen, wenn man nicht etwa ein einzelnes Individuum, so klein es auch sey, von den übrigen absondert, und es auf die Form für sich untersucht. Setzt man eine genaue mikroskopische Untersuchung der Körper bis jenseits einer gewissen Grenze fort, so erhält man zwar für einige Körper Beobachtungen von krystallinischer Form, für andere aber nicht. BROWN, EHRENBERG, HARTING, MARCHAND haben über die Formen, welche sich dabei zeigen, viel Interessantes bekannt gemacht. Dennoch ist dieses Feld sehr wenig erschöpft. Fortgesetzte Untersuchungen werden vielleicht aus einem veränderten Gesichtspunkte verlangen, dass man alle wirklich amorphen Körper, die gasförmigen, die tropfbaren, und in ihrem Gefolge gewisse starre Körper, von dem Mineralreiche absondere, welches dann durch das Daseyn von der Wirkung der Krystallisationskraft noch genauer als jetzt charakterisirt seyn wird, indem das Amorphe, die Materie, wie in der beigefügten Skizze,



erst der Krystallisationskraft oder der Vitalprocesse bedarf, um in eines der drei umgebenden Naturreiche einzutreten. So interessant aber diese Forschungen sind, so berühren sie weniger den praktischen Mineralogen in seinen Arbeiten, indem wir es doch grösstentheils mit erkennbaren Individuen zu thun haben.

# 11. EINFACH, ZUSAMMENGESETZT, GEMENGT.

Ein Mineral, welches aus einem einzigen Individuo besteht, oder ein Theil desselben ist, wird ein einfaches Mineral genannt. Das zusammengesetzte Mineral besteht aus mehreren einfachen von gänzlich gleicher Beschaffenheit, das gemengte Mineral aus mehreren einfachen von verschiedener Beschaffenheit.

Diese allgemein verständlichen Definitionen werden am deutlichsten durch Beispiele erläutert. Krystalle und Körner von Granat, die krystallinischen Stengel von Kalkspath, die einzelnen Theile, aus denen die körnigen Kalksteine bestehen, sind einfach.

Zusammengesetzt sind die eben erwähnten körnigen Kalksteine, die Kugeln von Schwefelkies, Pyrit und Markasit, die tropfsteinartigen Gestalten des Chalzedons und Brauneisensteines. Krystalle in der Zusammensetzung hindern sich gegenseitig, eine regelmässige Gestalt anzunehmen, nur wo sie in den freien Raum ausgehen, beobachten wir, wenn sie nicht zu klein sind, wirkliche Krystallspitzen.

Gemengte Mineralien erscheinen häufig in der Natur. Sie sind für sich kein Gegenstand der naturhistorischen Betrachtung. Ihr

Studium interessirt vorzüglich die Geognosie. Aber das Individuum in denselben aufzusuchen, es von dem Ungleichartigen zu trennen, es für sich zu bestimmen, das ist die Aufgabe der Mineralogie, welche zur Erklärung der so vielfältig vorkommenden gemengten Gebirgssteine wichtig und unabweislich ist. Die Gemenge bestehen oft aus so kleinen Individuen der verschiedenen Spezies, dass es höchst schwierig ist, sie in dem Gemenge zu erkennen und zu unterscheiden, doch dürfen sie nicht als einfach in dem Systeme aufgenommen werden, weil jeder ihrer Bestandtheile bereits darin enthalten ist. Das genaue Studium der Formen der Gemenge ist sehr nützlich für die Beurtheilung des Vorkommen der Individuen in denselben.

Granit, Gneus, Glimmerschiefer, Porphyr sind Gemenge. Eisenkiesel, Heliotrop, Basalt sind innige Gemenge.

Was Mohs, dem wir darin gerne folgen, Zusammensetzung nennt, ist von Werner früher als Absonderung betrachtet worden. Schon durch jeues Wort allein wird das richtige Verhältniss bezeichnet. Wir behalten das Wort Absonderung bei, um ein Verhältniss anzudeuten, welches bei zusammengesetzten und selbst bei gemengten Minerialien unabhängig von der Zusammensetzung oder dem Gemenge vorkommt, und in gewissen Modifikationen der Zerklüftung seinen Grund hat.

# 12. Zerstürt, nicht ausgebildet.

Mineralien, denen die Individualisirung durch die Krystallisationskraft fehlt, bieten keine Gewährleistung ihrer Eigenthümlichkeit, und bereiten jedem Systeme nur Schwierigkeiten.

Die Betrachtung, dass sie entweder zerstört oder nicht vollständig ausgebildet seyen, obwohl der Naturgeschichte eigentlich fremd, dient, um sie von der systematischen Betrachtung auszuschliessen.

Die Produkte der Krystallisationskraft bleiben so lange Gegenstand der naturhistorischen Betrachtung, als sie die Eigenschaften behalten, die sie bei ihrer ersten Bildung erhielten. Sie hören auf jenes zu seyn, wenn sie diese verlieren. Wenn der natürliche Zustand, derjenige, den es in seiner Bildung angenommen hat, aufhört, so ist das Mineral zerstört. Zerstörte Minera-

lien erscheinen als Pulver, als formlose Massen ohne bestimmten Graden von Härte oder eigenthümlichem Gewicht, ohne Glanz, von geringer Consistenz. So ist die Porzellanerde, ein zerreibliches Mineral, dessen Entstehung durch die Verwitterung gewisser Feldsnathsnezies nachgewiesen wird, ein Beispiel der Zerstörung. Spathelsenstein. Pyrit geben durch Zerstörung eine braune. glanzlose aber feste Masse, die noch die Form der ursprünglichen Krystalie zeigt, aus denen sie entstanden sind. Nebst den chemischen Einwirkungen sind es aber auch mechanische, welche die Eigenschaften der Mineralien, vorzüglich die, welche die Form betreffen, ganzlich zerstören. Ein fein gepulvertes, abgeschlämmtes, oft vorher schon durch Verwitterung zu Staub zerfallenes Mineral, wer soll im Stande seyn, bei einem solchen die fröhere naturhistorische Beschaffenheit zu enträthseln. Und doch hat man in der ältern Mineralogie versucht, dergleichen und sogar Gemenge aus zerstörten Mineralien als eigenthümliche Gattungen von gleicher Geltung mit den vollendetsten Produkten der Krystallisationskraft zu bestimmen. Mons hat sie sehr schicklich mit den todten Individuen der organischen Reiche verglichen. Dennoch können wir uns bei dieser Nachweisung in der Mineralogie noch nicht beruhigen. So wie die Zerstörung in den organischen Reichen zu nenen organischen Bildungen Anlass gibt, ebenso kann eine mineralogische Spezies nicht zerstört werden, ohne unmittelbar oder mittelbar andere Spezies hervorzubringen. Aber dieses findet oft nur allmählig statt, und alle die Zwischenstufen müssen wir als unausgebildet gleichfalls von der strengen naturhistorischen Betrachtung ausschliessen. Der Gang der Veränderung aus dem unbestimmbaren in das bestimmbare erscheint unbezweifelbar in folgendem Beispiele. einer grossen Anzahl von Wildbächen der Gebirge vereinigen sich die getrübten Fluthen in den Strömen mit den abgeriebenen Theilchen nicht nur von einer Unzahl von Gebirgsgesteinen, von frischen und zerstörten Mineralien, sondern auch von Humus und mancherley organischen Stoffen. Schlamm setzt sich erst in ruhigen Gewässern ab. Diess ist die letzte Form der zerstörten Mineralien. Aber der Schlamm lagert sich fester zusammen. Schon ist einstweilen chemische Affinität wirksam gewesen. Die blaulichgraue Farbe der Thone, der vorzüglich an Bruchstücken von Vegetabilien abgesetzte Schwefelkies beweisen eine fortschreitende Redukzion. Der Schwefelkies selbst ist die erste neuerdings im bestimmbaren Zustande herausgetretene Spezies. Der Thon ist immer noch unausgebildet und unbestimmbar. Aber der Thon verhärtet zu Mergel. Aus der noch immer unbestimmbaren Grundmasse erscheinen nun immer mehr ausgeschiedene deutlich erkennbare Spezies, deren Theilchen gegenseitige Anziehungskraft genug besassen, um den Widerstand jener zu besiegen. Noch mehrere erscheinen im Thonschiefer. Endlich erlauben die Chloritschiefer, Amphibolschiefer, Gneuse die vollständige Bestimmung eines jeden der einzelner verschiedenartigen Mineralien, welche darin wahrgenommen werden können, als gut charakterisirte Spezies.

Man kann nicht zu vorsichtig seyn, die auf diese Art unbestimmbaren Mineralien, aus den Mineralsystemen auszuschliessen, welche die eigentlichen Spezies enthalten, da sie am Ende nur dazu dienen können, auch dem Sicheren, was man von den übrigen kennt, den Schein des Schwankenden zu geben. Aber doch sind diese Körper für den Menschen von der höchsten Wichtigkeit. Sie setzen einen grossen Theil des Erdkörpers zusammen, sie werden in den Künsten des Lebens nützlich verwendet, und Niemand ist so vorbereitet, die genauesten Untersuchungen darüber anzustellen und mitzutheilen, als der Mineralog, der mit der wirklichen Spezies bekannt, und der Methode der Beschreibung vertraut, stets die Resultate der Chemie und Geognosie ins Auge fasst.

#### 13. EINTHEILUNG DER NATURHISTORISCHEN EIGENSCHAFTEN.

Die naturhistorischen Eigenschaften werden in drei verschiedenen Abschnitten erörtert, und zwar insofern sie den ein fachen Mineralien allein, oder den Fusammengesetzten Mineralien allein zukommen, oder bei den gemeinschaftlich sind.

Die naturhistorischen Eigenschaften des einfachen Minerales sind:

- 1. Die geometrischen Verhältnisse, oder die Krystallisation geometrisch betrachtet.
  - 2. Die Beschaffenheit der Oberfläche der Individuen.
- 3. Die Phänomene der Struktur, die Theilbarkeit, und der Bruch oder regelmässige und unregelmässige Struktur.

Die naturhistorischen Eigenschaften, welche blos zusammengesetzten Mineralien zukommen, beziehen sich auf diese Zusammensetzung selbst. Auch sie werden nach äusserer Gestalt und innerer Struktur unterschieden und erörtert.

Die Erscheinung gemengter Mineralien schliessen sich an die Untersuchung der zusammengesetzten.

An einfachen und zusammengesetzten Mineralien gemeinschaftlich beobachten wir die Verhältnisse gegen das Licht:

1. Glanz, 2. Farbe und Strich, 3. Durchsichtigkeit nebst der einfachen und doppelten Strahlenbrechung und der Lichtpolarisation. Ferner gehören hieher einige sogenannte physikalische, oder Massenverhältnisse, oder solche, die sich auf die Substanz selbst beziehen. Sie beziehen sich 1. auf die Wärme, 2. den Aggregationszustand, 3. die Härte, 4. das eigenthümliche Gewicht, 5. den Magnetismus, 6. die Elektrizität, 7. den Galvanismus, 8. die Phosphorescenz, 9. den Geruch und 10. den Geschmack.

#### ERSTER ABSCHNITT.

# Die naturhistorischen Eigenschaften der einfachen Mineralien.

#### I. GESTALT.

#### 14. KRYSTALLGESTALT.

Die wichtigste Eigenschaft der Krystalle ist die Gestalt derselben oder die Krystallgestalt. Die Wissenschaft, welche die Gestalt der Krystalle geometrisch betrachtet, ist die Krystallographie.

Der Krystall ist das für die geometrische Betrachtung Gegebene. Er ist ein Körper, oder eine Krystaligestalt von allen Seiten begrenzt durch Flächen. Die Flächen schneiden sich in geraden Linien, welche man Kanten nennt. Drei Kanten, oder mehrere laufen in Punkten zusammen, die man Ecken oder Spitzen nennt. Man studirt die Form selbst nicht an den wirklichen Krystallen, die gar oft von der Regelmässigkeit zu sehr abweichen, sondern an Modellen, die zu dem Zwecke verfertigt sind, um die krystallographischen Begriffe anschaulich zu machen.

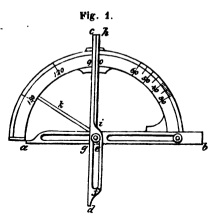
Die Krystallographie, wörtlich Krystallbeschreibung, belehrt uns über alles Wissenswürdige in Bezug auf die räumlichen Verhältnisse der Krystalle. Sie kann vorzüglich auf zweierlei Art behandelt werden, analytisch und synthetisch, die erstere geht vom Allgemeinen zum Besonderen über, die letztere umgekehrt vom Besonderen zum Allgemeinen. Die Methode von Mohs ist vorzüglich geschickt in einem mehr synthetischen als analytischen Wege, obwohl beide, um die möglichste Kürze mit der möglichsten Anschaulichkeit zu verbinden, nach Umständen abwechselnd angewendet werden müssen, Diejenigen in die Kenntniss der Krystallographie einzuführen, welche sich derselben zu dem Zwecke bedienen wollen, die Erscheinungen in der Natur kennen zu lernen.

Unter dem Worte Krystallographie begreifen wir Alles, was zur geometrischen Kenntniss der Krystalle gehört. Man hat verschiedene Worte theils für das Ganze, theils für ei izelne Theile gebraucht, Krystallographie, Krystallonomie, Krystallometrie, Krystallogenie, Krystallophysik u. s. w., theils auch für Untersuchungen anderer Art, deren Gegenstand die Krystalle sind. Sie beziehen sich auf Krystallkenntniss im Allgemeinen, auf die Gesetze der Krystallisation, auf Messung und Entstehung der Krystalle, ihre Eigenschaften in mancherlei Beziehung, wie diess aus der Etymologie erhellt.

## 15. FLÄCHEN.

Die Krystalisächen werden alle als geometrische Ebenen betrachtet, obwohl sie diess in der That nicht immer sind. Sie bieten mancherlei Figuren dar. Der wichtigste Unterschied, der sich an denselben wahrnehmen lässt, ist, ob sie einander gleich und ähnlich, oder ob sie verschieden sind. Die ersteren werden gleichnamige, die letzteren ungleichnamige Flächen genannt. In der Natur sind jedoch nicht immer die gleichnamigen Flächen wirklich gleich und ähnlich, doch haben sie immer gleiche Lage in Beziehung auf einander.

Die Seiten schliessen mit einander Winkel ein, die Winkel der Flächen sind die Neigungen zweier Seiten gegen einander. Zur Messung der Winkel dient vorzüglich das von Carangrau erfundene Gonyometer, dessen Anwendung auf die Krystalle der Mineralspezies den Arbeiten Haurs einen bis dahln unerreichten Grad der Genauigkeit ertheilte. Wir sind jetzt seiten in der Lage, bei den genauen Messungen uns dieses Instrumentes zu bedienen, da hiezu die verschiedenen Modificationen der Reflexionsgonyometer zweckmässiger sind. Nur bei grossen, wohlgebildeten Krystallen zeigt sich ein Gebrauch desselben. Aber bei Krystallmodellen entbehrt man ein wichtiges Mittel zur Erläuterung krystallographischer Verhältnisse, wenn man dieses Handgonyometer nicht stets im Gebrauche hat, um die Neigung der Flächen gegen einander, oder die Kanten, zu messen.



Das Handgonyometer, Fig. 1, ist ein sehr einfaches Instrument. Es besteht aus einem in Grade getheilten Halbkreis von Metall, an dem zwei bewegliche Lineale angebracht sind. Das eine, ab, kann nur der Länge nach verschoben werden. Seine Mittellinie, welche durch den Mittelpunkt der Bewegung des andern Lineals, cd, geht, verbindet

die Punkte 0° und 180° mit einander, oder liegt im Durchmesser des Kreises. Das Lineal cd hat zwei Bewegungen, einmal um den Punkt g herum und dann auch der Länge nach vermittelst der Oeffnung ef. Die scharfe Kante hi, deren Verlängerung durch den Umdrehungspunkt g geht, schneidet auf dem eingetheilten Kreise die Grade und Minuten ab, welche einen Winkel messen, der von den beiden Linien ab und cd eingeschlossen wird, die denen durch den Umdrehungspunkt gehenden parallel sind. Diese Linien werden nun, wenn man eine Kante messen will, so wie Fig. 2 zeigt, mit den an der Kante anliegenden Flächen



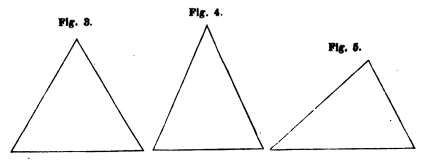
in Berührung gebracht, so dass jeder Schenkel auf einer Fläche ruht, und um dieses leichter genau thun zu können, gibt man dem Metalle, aus dem die Lineale bestehen, etwas Breite. Man hält den zu messenden Krystall in der linken Hand, während man mit dem Daumen und Zeigefinger der rech-

ten das Lineal cd frei herum bewegt, und so an die zu messenden Flächen anschliesst, zugleich aber in der Richtung der Kante hinsieht, welche diese Flächen einschliessen. Man kann so dem wahren Winkel sich recht gut bis innerhalb eines Viertelgrades oder 15 Minuten nähern.

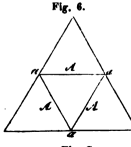
Unter den verschiedenen Verbesserungen, die man für dieses Instrument vorgeschlagen hat, ist eine bei allen angebracht. Sie wird manchmal nützlich, wenn man an wirklichen Krystallen Messungen vernehmen will, die nicht von ihrer Unterlage abgebrochen werden sollen. Der Bügel & kann weggeschoben und die Hälfte des Halbkreises zurück gebogen werden. Es werden wohl auch die Lineale ab und cd ganz von dem eingetheilten Halbkreise getrennt. Man misst dann mit den Linealen allein den Winkel, und legt sie sodann auf den Halbkreis, in den sie durch angemessene Vertiefungen passen, und so den verlangten Winkel abschneiden.

Die Figuren, welche die Flächen darbieten, sind sehr mannigfaltig, sie sind dreieckig, viereckig, fünfeckig, sechseckig, u. s. w. Seiten und Winkel haben die Bedeutung wie in der Geometrie.

Die Dreiecke sind gleichseitig Fig. 3, gleichschenklig Fig. 4, ungleichseitig Fig. 5.



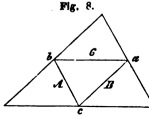
Von den zweiten und dritten gibt es natürlich bei den mannigfaltigen Winkeln, die vorkommen können, eine grosse Anzahl verschiedener Dreiecke, von welchen die beiden nur Beispiele sind. Insbesondere ist bei den gleichschenkligen Dreiecken Fig. 4 der einzelne Winkel nicht immer spitzig, wie es hier gezeichnet wurde, sondern häufig auch stumpf. Auch ungleichseitige Dreiecke enthalten oft einen stumpfen Winkel.



Wenn man durch die Winkelpunkte a eines gleichseitigen Dreicckes Fig. 6 Linien zieht, welche den gegenüberliegenden Seiten A parallel sind, so erhält man wieder ein gleichseitiges Drejeck, welches das um das ursprüngliche umschriebene genannt wird. Die zwei Dreiecke befinden sich gegen einander in verwendeter Stellung. Die Seiten des einen sind den gegenüberliegenden Seiten des andern parallel.

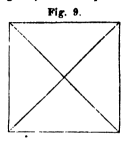
Fig. 7.

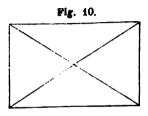
Um ein gleichschenkliges Dreieck Fig. 7 lässt sich auf gleiche Art durch die Winkelpunkte a. b. b ein dem ursprünglichen ähnliches gleichschenkliges Dreieck umschreiben, indem man Linien den Seiten A. B, B, parallel zieht. Das umschriebene Dreieck hat die entgegengesetzte Lage des ursprünglichen.

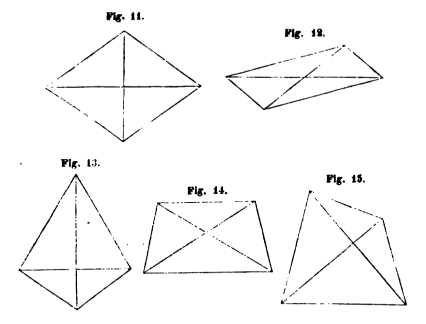


Ein umschriebenes ungleichseitiges Dreieck Fig. 8 erhält man, wenn durch die Winkelpunkte des ursprünglichen Dreieckes a, b, c parallel den Seiten A, B, C gerade Linien gezogen werden.

Die Vierecke sind Quadrate Fig. 9, Rechtecke Fig. 10, Rhomben Fig. 11, Rhomboiden Fig. 12, Deltoide Fig. 13, Trapeze Fig. 14, oder Trapezoide Fig. 15.







Das Quadrat Fig. 9 hat vier gleiche Seiten und vier rechte Winkel.

Das Rechteck Fig. 10 hat zwei Paare gleicher Seiten und vier rechte Winkel.

Der Rhombus Fig. 11 hat vier gleiche Seiten, und zwei Paare gleicher, einander gegenüber liegender schiefer Winkel.

Der Rhomboides Fig. 12 hat zwei Paare gegenüber liegender gleicher Seiten, und zwei Paare gleicher gegenüberliegender schiefer Winkel.

Das Deltoid Fig. 13 hat zwei Paare anliegend gleicher Seiten, ein Paar gegenüberliegende gleiche und zwei einzelne einander gegenüberliegende Winkel.

Das Trapez Fig. 14 hat ein Paar gegenüberliegende gleiche und zwei einzelne parallele Seiten, und zwei Paare anliegender gleicher Winkel.

Das Trapezoid Fig. 15 hat vier einzelne Seiten und vier einzelne Winkel. Drei Seiten können einander gleich seyn, aber nur zwei Winkel, diese aber können sogar rechte seyn.

Die Linien, welche in den Vierecken die gegenüberstehenden Winkel verbinden, sind ihre Diagonalen.

Die Diagonalen der Quadrate Fig. 9 sind einander gleich, sie schneiden sich unter rechten Winkeln, und zertheilen die Flächen in vier gleiche und ähnliche gleichschenklige Dreiecke.

Die Diagonalen der Rechtecke Fig. 10 sind einander gleich, sie schneiden sich unter schiefen Winkeln, und zertheilen die Fläche in zwei Paare gleicher und ähnlicher gleichschenkliger Dreiecke.

Die Diagonalen der Rhomben Fig. 11 sind von ungleicher Länge, sie schneiden sich unter rechten Winkeln und zertheilen die Flächen in vier gleiche und ähnliche ungleichseitige Dreiecke. Die längere Diagonale der Rhomben wird auch die Makrodiagonale, die kürzere die Brachydiagonale genannt.

Die Diagonalen der Rhombolden Fig. 12, sind von ungleicher Länge, sie schneiden sich unter schiefen Winkeln, und zertheilen die Fläche in zwei Paare gegenüberliegender gleicher und ähnlicher ungleichseitiger Dreiecke.

Die Diagonalen der Deltoide Fig. 13 können von gleicher oder ungleicher Länge seyn. Sie schneiden sich unter rechten Winkeln und zertheilen die Fläche in zwei Paare gleicher und ähnlicher anliegender ungleichseitiger Dreiecke.

Die Diagonalen der Trapeze Fig. 14 sind einander gleich, sie schneiden sich unter schiefen oder rechten Winkel, und zertheilen die Fläche in zwei ähnliche, aber ungleiche gleichschenklige und in zwei gleiche und ähnliche ungleichseitige Dreiecke.

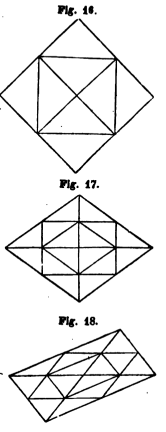
Die Diagonalen der Trapezoide Fig. 15 sind gleich oder ungleich, schneiden sich unter rechten oder schiefen Winkeln, und zertheilen die Fläche in vier ungleiche und unähnliche Dreiecke, von denen nur eines in besonderen Fällen ein gleichschenkliges seyn kann, wenigstens drei aber ungleichseitig sind.

Achnliche Kontraste wie bei der Zertheilung durch beide Diagonalen, lassen sich durch die Zertheilung der Vierecke durch eine der Diagonalen auffinden.

Vermittelst gerader Linien, die den Diagonalen eines Quadrates parallel sind, lässt sich um dasselbe herum ein anderes Quadrat verzeichnen. Man sagt, dass zwei Quadrate dieser Art sich gegeneinander in diagonaler -Stellung befinden. Die Seiten des umschriebenen Quadrates sind den Diagonalen des ursprünglichen, die Diagonalen desselben den Seiten des ursprünglichen parallel.

Um einen Rhombus Fig. 17 lässt sich ein Rechteck, um das Rechteck wieder ein dem vorigen ähnlicher Rhombus auf dieselbe Art durch, den Diagonalen parallel, gezogene Linien beschreiben. Die Seiten der umschriebenen Figur sind den Diagonalen der ursprünglichen parallel und umgekehrt.

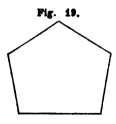
Um einen Rhomboides Fig. 18 erhält man wieder einen Rhomboides, doch demselben unähnlich, dann wieder eine der ursprünglichen ähnliche Figur gleicher Art.



Um ein Deltoid kann man ein excentrisches Rechteck, um dieses ein ähnliches Deltoid; um ein Trapez einen excentrischen Rhombus, um diesen ein ähnliches Trapez; um ein Trapezoid einen excentrischen Rhomboides, um diesen ein ähnliches Trapezoid beschreiben.

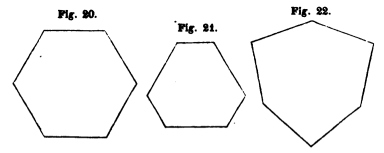
Das symmetrische Ansehen nimmt in der hier angenommenen Reihenfolge augenscheinlich ab.

Das regelmässige Fünfeck kommt in der Natur nicht vor. Ein Fünfeck, welches zwei Paare gleicher und einen einzelnen

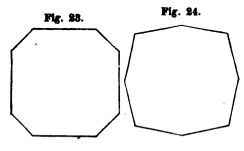


Winkel, und vier gegenüberstehende gleiche und eine einzelne Seite hat, Fig. 19, ist unter den Fünfecken den gleichschenkligen Dreiecken unter den dreiseitigen Figuren analog, heisst auch wohl ein gleichschenkliges Fünfeck.

Unter den Sechsecken bemerken wir das regelmässige Fig. 20, das gleichwinklige Fig. 21 und das symmetrische Fig. 22.



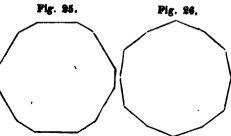
Das erste enthält gleiche Seiten, und gleiche Winkel, von 120°, das zweite zwar gleiche Winkel von 120° aber nur abwechselnd gleiche Seiten. Das dritte enthält gleiche Seiten, aber abwechselnd gleiche Winkel. Zwei benachbarte Winkel haben zusammen das Mass von zwei Winkeln von 120°, oder sind = 240°.



Unter den Achtecken zeigt die Natur kein regelmässiges, wohl aber analog
den obigen Sechsecken
gleichwinklige Fig. 23,
und symmetrische Fig.
24. Die ersteren enthalten gleiche Winkel,

von 185° und abwechselnd gleiche Seiten, die zweiten gleiche Seiten, und abwechselnd gleiche Winkel, von denen je zweibenachbarten zusammen gleich sind 270°.

Auch regelmässige Zwölfecke kommen nicht vor, dagegen
wie bei den Sechs- und
Achtecken gleichwinklige Fig. 25 und symmetrische Fig. 26, von
welchen die ersteren



gleiche Winkel von 150°, und abwechselnd gleiche Seiten, die letsteren gleiche Seiten, und abwechselnd gleiche Winkel seigen, je zwei benachbarte Winkel zusammen = 300°.

NAUMANN nennt die Figuren mit gleichen Seiten und abwechselnd gleichen Winkeln Ditrigone Fig. 22, Ditetragone Fig. 24, Dihexagone Fig. 26.

Alle diese Figuren werden im Vergleich mit Dreiecken oder Vierecken beurtheilt, welche in dieselben eingeschrieben, oder darin verseichnet werden können, indem man die Mittelpunkte der Seiten, oder symmetrisch gelegene Punkte überhaupt durch gerade Linien verbindet, analog den oben berührten Umschreibungen.

Linien verbindet, analog den oben berührten Umschreibungen.

Man erhält
durch dieses Verfahren:

1) Bei den Dreiecke in verwendeter Stellung
Fig. 27, 28,
29.

Fig. 29.

Fig. 29.

Fig. 30.

 Bei den Quadraten andere Quadrate in diagonaler Stellung Fig. 30.

chender Stellung

Fig. 33.

- 3) Bei den Rhomben Rechtecke und bei den Rechtecken Rhomben Fig. 31.
- 4) Bei den Rhomboiden andere Rhomboiden Fig. 32.

Fig. 31.

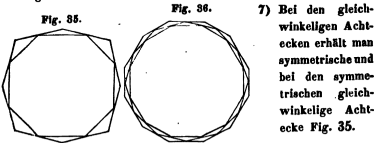
Fig. 32.

Fig. 33.

Fig. 34.

5) Bei den regelmässigen Sechsecken kleinere regelmässige Sechsecken ecke in abwei-

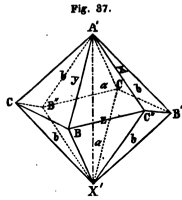
6) Bei den gleichwinkeligen Sechsecken erhält man symmetrische und bei den symmetrischen gleichwinkelige Sechsecke Fig. 34.



Bei den gleichwinkeligen Zwölfecken erhält man symmetrische, und bei den symmetrischen gleichwinkelige Zwölfecke Fig. 36.

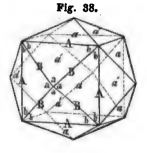
Die Austheilung der Flächen an den Krystallgestalten bietet nebst der Figur derselben noch die besondere Art ihrer 6. 15.

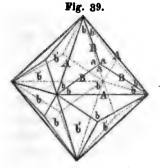
Anordnung dar. Sie erscheinen nicht immer einzeln, sondern in symmetrischer Lage gegen einander als Flächensysteme eder Flächengrupnen. Zwei Flächen bilden oft ein Flächenpaar. Manche Gestalten zeigen lauter Flächenpaare, dergleichen sind die Skalenoeder Fig. 37 oder ungleichschenkligen sechsseitige Pyramiden.

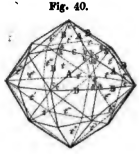


Flächensysteme von drei, vier und sechs Flächen erscheinen häufig an denjenigen symmetrischen Gestalten, welche

den Hauptumriss des Würfels und des Oktaeders haben. Das Fluoroid Fig. 38 zeigt sechs vierzählige, das Galenoid Fig. 39 acht dreizählige Flächensy-An den Adamantoiden Fig. 40 lassen sich ie nach den Winkelverhältnissen acht sechszählige oder sechs achtzählige, oder endlich zwölf vierzählige Flächensysteme unterscheiden.







In der Wernerischen Methode wurden Flächensysteme mit dem Beisatz: "mit gebrochenen Flächen," z. B. Würfel mit gebrochenen Flächen, Fig. 38; Oktaeder mit gebrochenen Flächen, Fig. 39; Oktaeder mit zweimal gebrochenen Flächen, Fig. 40, bezeichnet.

#### 16. KANTEN. ECKEN.

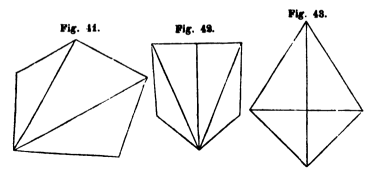
Die Flächen der Krystallgestalten schneiden sich in geraden Linien, welche man Kanten nennt. Diese sind entweder gleichnamige oder ungleichnamige, je nachdem sie einander vollkommen gleich und ähnlich sind oder nicht. Die Neigung zweier sich in einer Kante schneidender Flächen, der Kantenwinkel wird auch die Grösse dieser Kante genannt. Die Kanten erhalten eigene Benennungen, nach den Gestalten, an welchen sie vorkommen, z. B. Hexaederkante, Oktaederkante, oder nach besondern Unterscheidungen, wie sie an den gehörigen Orten bei jeder Gestalt näher bezeichnet werden.

Wenigstens drei Kanten bilden eine Ecke, die Ecken werden nach der Anzahl der Flächen, welche sich darin schneiden, drei-, vier-, fünfflächige, nach der Beschaffenheit der ebenen Winkel dieser Flächen gleich winkelige und ungleichwinkelige, endlich nach der Anzahl der Verschiedenheit der Kanten, einkantige, zweikantige u. s. w. Ecken genannt.

#### 17. SCHNITTE.

Nebst den Krystallflächen, welche die Krystallgestalten begrenzen, wird es nothwendig gewisse Flächenfiguren in ihrer Lage im Inneren der Krystallformen zu betrachten, welche entstehen, wenn man sich die Gestalten durch eine Ebene durchschnitten denkt. Die Durchschnitte der Krystallflächen mit der Ebene geben die Figur des Schnittes.

Die Figur des Schnittes ist mehr oder weniger symmetrisch. In einigen derselben kann man durch Verbindung der Winkel, oder der Mittelpunkte der Seiten, oder überhaupt von symmetrisch liegenden Punkten vermittelst gerader Linien nur ungleichseitige Dreiecke verzeichnen, wie Fig. 41, diess sind die am wenigsten symmetrischen, welche nur denkbar sind. In anderen lässt sich ein gleichschenkliges Dreieck verzeichnen, dem kein anderes ähnlich ist. Fig. 42, Fig. 43. Diese Art hat eine Mittellinie, zu deren beiden Seiten Gleiches, aber verkehrt Achuliches stattfindet.



Ein gleichschenkliges Dreieck hat in jeder krystallographischen Beziehung gleichen Werth mit zwei anliegenden ungleichseiti-

gen aber ähnlichen Dreiecken, welche den Unterschied von Rechts und Links oder verkehrt ähnlich zeigen.

In manchen Schnitten ist das Resultat ein Rhomboides, bestehend aus zwei gleichen und ähnlichen ungleichseitigen Dreiecken durch eine Diagonale getrennt, wie in Fig. 44.

In gewissen Schnitten kann man zwei gleiche und ähnliche gleichschenkelige Dreiccke verzeichnen, wie Fig. 45. Sie haben wie die folgenden Arten einen Mittelpunkt.

Regelmässiger noch sind die Flächen, in welchen man symmetrisch gleichschenkelige Dreiecke verzeichnen kann. In diese kann man gleichseitige Dreiecke einschreiben, wie Fig. 46.

Eben so gibt es auch Flächen, in welchen sich zu gleicher Zeit vier verschiedene gleichschenkelige Dreiecke, auch Quadrate verzeichnen lassen, wie Fig. 47.

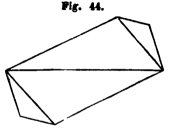
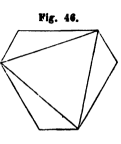
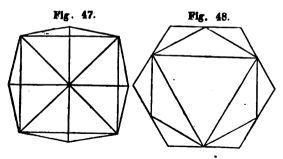


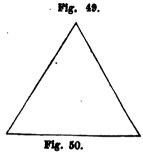
Fig. 45.



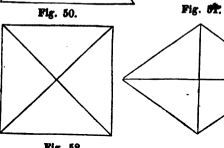


Endlich kann man in andern Schnitten regelmässige Sechsecke oder sechs gleichschenkelige Dreiecke verzeichnen; in diesen lassen sich

begreiflich ebenfalls gleichseitige Dreiecke construiren, wie Fig. 48.

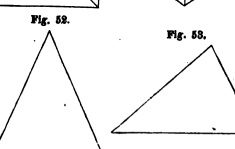


Wir ordnen die Schnitte nach der entgegengesetzten Folge, und nehmen als die erste Art diejenigen, in welchen gleichseitige Dreiecke verzeichnet werden können, oder welche das gleichseitige Dreieck Fig. 49 repräsentirt.



Die zweite Art repräsentirt das Quadrat Fig. 50.

Die dritte Art der Rhombus Fig. 51.



Die vierte
Art das gleichschenklige Dreieck Fig.52 gleichwerthig mit dem
Rhomboides aus
zwei ähnlichen
ungleichseitigen
Dreiecken.

Die fünste Art das ungleichseitige Dreieck Fig. 53.

#### 18. Axen.

Axen sind Linien, welche durch den Mittelpunkt der Körper gehen, und gegen die Schnitte eine möglichst regelmässige und gleichförmige Lage besitzen.

Wir unterscheiden folgende, und benennen sie in der Monsischen Methode mit eigenen Ausdrücken, welche von ihrem Erscheinen in gewissen einfachen Gestalten hergenommen sind.

#### 1. Die rhomboedrischen Axen.

Sie stehen senkrecht in ihrem Mittelpunkte gegen die Schnitte der ersten Art, in welchen gleichseitige Dreiecke verzeichnet werden können, und welche übereinstimmend mit der Benennung der Axen, rhomboedrische Schnitte genannt werden. Mons hat diesen Namen von dem Umstande hergenommen, dass das Rhomboeder und alle damit in Verbindung vorkommenden Körper eine dergleichen rhomboedrische Axe als Hauptaxe enthalten.

#### 2. 'Die pyramidalen Axen.

Sie stehen senkrecht in ihrem Mittelpunkte gegen die Schnitte der zweiten Art, in welchen Quadrate verzeichnet werden können, und welche übereinstimmend mit der Benennung der Axen pyramidale Schnitte genaunt werden. Diesen Namen leitete Mons von dem Umstand ab, dass die gleichschenklige vlerseitige Pyramide und alle damit vorkommenden Körper eine dergleichen pyramidale Axe als Hauptaxe enthalten.

Es gibt Körper, durch deren Mittelpunkte pyramidale Schnitte geführt werden können, aber diese gelingt nicht in andern Lagen, parallel demselben Querschnitt, welche nur die Symmetrie der dritten Art zeigen. Aber je zwei Schnitte gegen beide Endpunkte der Axen zu, in den beiden Hälften des Körpers liegend, ergänzen sich zur Symmetrie pyramidaler Schnitte. Wir nennen die zugehörigen Axen dieses Umstandes wegen hem i pyramidale Axen.

#### 3. Die prismatischen Axen.

ì

Sie stehen senkrecht in ihrem Mittelpunkte gegen die Schnitte dritter Art, in welche Rhomben verzeichnet werden können, und welche in Uebereinstimmung mit der Benennung der Axen prismatische Schnitte genannt werden. Mit einem geringeren Grad der Symmetrie, als die beiden vorhergehenden, finden sie sich an den Orthotypen, oder ungleichschenkligen vierseitigen Pyramiden, und erhielten von Mons ihre Benennung wegen der grossen Menge vertikaler und horizontaler Prismen, welche mit jener Gestalt in Verbindung stehen. Es finden sich ihrer je drei senkrecht auf einander stehend in jedem Orthotype. Eine derselben wird als Hauptaxe bestimmt, um die fernere Betrachtung zu erleichtern, insbesondere nach den Analogien der pyramidalen Axen.

Aehnlich den hemipyramidalen Axen treffen wir auch hemiprismatische, das ist solche, welche in ihrem eigenen Mittelpunkte senkrecht auf einem prismatischen Schnitte in dessen Mittelpunkte stehen. Aber nur von beiden Hälften zusammengenommen geben die gleichweit entfernten Schnitte die prismatische Symmetrie, das ist Figuren, in welchen Rhomben und Bechtecke verzeichnet werden können.

#### 1. Die augitischen Axen.

Senkrecht auf den Schnitten der vierten Art lässt sich die Lage keiner einzelnen Linie angeben, welche vorzugsweise als Axe anzusehen wäre. Innerhalh einer Ebene, die senkrecht auf jenem Schnitte steht, besitzt jede willkührlich gezogene Linie gleiche Grade der Symmetrie. Nach gewissen krystallographischen Analogien mit den Orthotypen wird jedoch auch hier eine von diesen Linien, welche durch den Mittelpunkt des Körpers geht, als Hauptaxe gewählt. Indem man diese Axe den vorkommenden Prismenflächen parallel bestimmt, nehmen diejenigen Schnitte, in welchen sich doch noch am meisten Symmetrie entdecken lässt, eine gegen diese Axe geneigte Lage an. Es lassen sich darin Rhomben verzeichnen, aber nur eine gegen dieselbe geneigte Linie verbindet die Mittelpunkte. Die Axe

steht schief gegen die Schnitte, liegt aber in einer Ebene, welche senkrecht durch dieselben und eine der Diagonalen geht. Der Winkel, welchen die Axe mit einer Linie einschliesst, welche senkrecht auf die Schnitte gezogen wird, ist die Abweichung der Axe. Diese sind die geneigten, oder augitischen Axen, von Mons auch hemiprismatische genannt. Die Benennung augitische Axen ist von der bekannten Anaiogie des Augites entlehnt, wie denn auch Wrise sich längst des Ausdruckes augitartige Zuschärfung bedient hat. Augitische Schnitte geben gleichschenklige Dreiecke, in geneigten Richtungen Rhomben.

In den Körpern, deren grösster Grad der Symmetrie durch augitische Schnitte und Axen ausgedrückt wird, erscheint noch eine einzelne Linie, zu welcher die Schnitte rhomboidisch ausfallen, während sie selbst auf deuselben in ihren Mittelpunkten senkrecht steht. Diess ist die augitische Queraxe. Alle übrigen augitischen Axen stehen senkrecht auf derselben.

#### 5. Die anorthischen Axen.

Endlich muss man auch zur Erleichterung der Uebersicht in Formen, welche gar keinen der vorhergehenden Grade der Symmetrie in den Axen zeigen, selbst in diesen eine Linie, welche durch den Mittelpunkt des Körpers geht, als Hauptaxe annehmen. Sie wird am besten einer der Prismenkanten, welche vorkommen, parallel bestimmt. Die Benennung, unter welcher sie sich darbietet, ist die einer anorthischen Axe, um den Mangel irgend eines rechtwinkeligen Verhältnisses derselben auszudrücken. Die entsprechenden anorthischen Schnitte geben in der Verzeichnung ungleichseitige Dreiecke.

#### 19. AUFRECHTE STELLUNG.

Um die Krystalisormen mit der ersorderlichen Klarbeit betrachten zu können, bringt man sie zuvörderst in aufrechte Stellung. Diese tritt ein, sobald eine der Axen des Körpers sich in senkrechter Lage besindet. Unter den Axen von höheren Graden der Symmetrie ist dieses von selbst klar, bei den andern ist es die ausgewählte Hauptaxe, welche man senkrecht stellt.

Körper, die mehrere Axen von gleicher Beschaffenheit besitzen, haben auch mehrere aufrechte Stellungen. Die Stellung überhaupt ist etwas ausser dem Körper liegendes, denn er wird durch die Veränderung der Stellung nicht selbst verändert. Man bezieht die Lage einer Hauptaxe auf die aufrechte Stellung des Beobachters, und benennt die Theile des beobachteten Körpers, wie sie diesem gegenüber liegen, mit Oben, Unten, Rechts, Links, Diesseits und Jenseits.

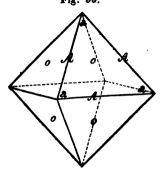
Selbstständig im Raume als Körper gedacht haben mehrere Krystallographen, von Raumer, Naumann, bei den Formen Pole als Endpunkte der Axen betrachtet, dazu einen Aequator. Griffin nennt die Punkte analog der Stellung der Individuen auf der Erdoberfläche Zenith, Nadir, Nord, Süd, Ost, West.

#### 20. EINFACHE GESTALTEN.

Mit den bis jetzt gegebenen Definitionen und Vorbereitungen wenden wir uns an die Aufgabe, die Mannigfaltigkeit der Natur in den regelmässigen Formen ihrer Krystalle in möglichster Deutlichkeit aufzufassen.

Fig. 54.

Fig. 55.

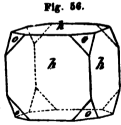


Wir bemerken zuerst Körper, deren Flächen einander alle gleich und ähnlich sind, andere welche zwei, drei und mehrere verschiedene Arten von Flächen zeigen. Die ersteren sind unmittelbar Gegenstände unserer Betrachtung, z. B. der von sechs Quadraten begrenzte Würfel Fig. 54, das von acht gleichseitigen Dreiecken begrenzte Ok-

taeder Fig. 55. Aber bei Körpern wie Fig. 56 müssen wir erst untersuchen, wohin die Vergrösserung gleichartiger Flächen bis zum gänzlichen Verschwinden der dazwischenliegenden führen wird. Sie sind nicht einfache, sondern zusam men gesetzte Formen, die aus den einfachen bestehen. Sie lassen die ein fachen durch den

# 5. 21. Eintheilung und Beneunung der einfachen Gestalten. 45

Prozess der Zerlegung oder Entwickelung aus sich ableiten, der darin besteht, dass man nach einander die gleichartigen Flächen bis zum gänzlichen Umschluss des Raumes vergrössert. So werden zuerst in Fig. 56 die Flächen & vergrössert, bis sie den Raum vollständig umschliessen, und es entsteht der Würfel Fig. 54; oder es wer-



den die Flächen o gleichfalls zum gänzlichen Umschlusse vergrössert, und es entsteht das Oktaeder Fig. 55. Dieser Monsische Hauptgrundsatz auf sämmtliche in der Natur vorkommende Formen angewandt liefert das Einfache vollständig, bevor man zu dem Zusammengesetzten schreitet. Es ist auf diese Art möglich gewesen, viele und mannigfaltige Formen aufzufinden, die nun nach einander betrachtet werden sollen.

# 21. EINTHEILUNG UND BENERNUNG DER EINFACHEN GESTALTEN.

Die einfachen Gestalten besitzen entweder mehrere Axen von dem höchsten oben beschriebenen Grade der Symmetrie, nämlich mehrere rhomboedrische und pyramidale Axen, oder sie besitzen nur eine derselben, oder es wird endlich als feste Vergleichungslinie in der Betrachtung derselben eine Hauptaxe angenommen. Die Formen zerfallen durch diese Betrachtung in vielaxige und einaxige.

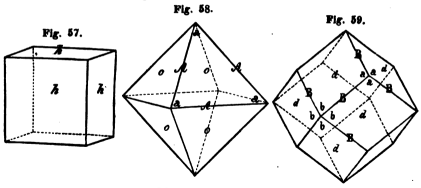
Die Nomenklatur der einzelnen Gestalten ist noch keineswegs fest. Seitdem man angefangen hat, den Umfang derselben zu erforschen, und diess hat wohl erst Mohs durch die Auflösung der Kombinationen unternommenen, schlug beinahe jeder, der mit unabhängigen Forschungen beschäftigten Krystallographen eigene Namen vor. Mohs, Weiss, Bernhardi, v. Raumer, Breithaupt, Naumann haben die Nomenklatur der Krystallographie zum Theil mit vortrefflichen Namen bereichert; aber es scheint doch noch etwas zu fehlen, um vorzüglich den Gebrauch derselben zu erleichtern.

Die Namen von Mons sind strenge nach dem geometrischen Prinzip der Aufzählung der Anzahl der Flächen gebildet. Sie werden dadurch im Gebrauche lang, und sind eigentlich Definitionen. Mehrere Namen von Weiss substituiren die Multiplikation dem Numeriren, v. RAUMER gab die Namen deutsch.

Durch langjährigen Gebrauch, die älteren Monsischen Benennungen gewohnt, schienen mir die von verschiedenen Krystallographen angewendeten auch nicht allen Anforderungen zu entsprechen. Ich habe also ein, wenn auch nicht ganz neues, doch keineswegs erschöpftes Prinzip versucht, um die Nomenklatur zu vereinfachen. In dem folgenden Schema sind die Formen nach dem Grad der Regelmässigkeit, wie er sich in den Axen ausspricht, der Anzahl der Flächen und dem Hauptumrisse geordnet.

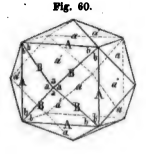
### I. Die vielaxigen Gestalten.

- 1. Mit pyramidalen Axen.
- 1. Der Würfel Fig. 57.
- 2. Das Oktaeder Fig. 58.
- 3. Das Granatoid Fig. 59.



4. Die Fluoroide Fig. 60.

5. Die Galenoide Fig. 61. Fig. 61.



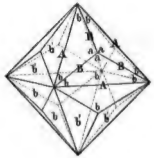
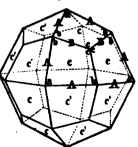
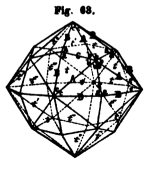


Fig. 69.

- 6. Die Leuzitoide Fig. 62.
- Die Adamantoide
   Fig. 63.





2. Mit hemipyramidalen Axen.

1. Die Tetrae-

der Fig. 64 und 65.

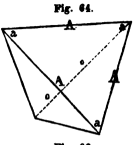
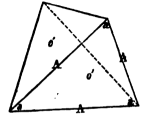


Fig. 65.



2. Die Kyproide Fig. 66 und 67.

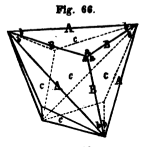
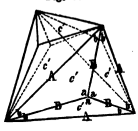


Fig. 67.



3. Die Deltoeder Fig. 68 und 69.



Fig. 69.

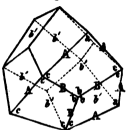
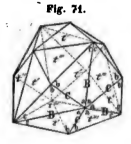
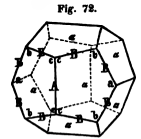


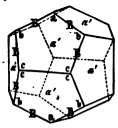
Fig. 70.



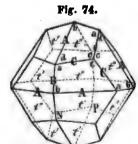
4. Die Borazitoide Fig. 70 u. 71.

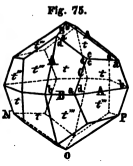
3. Mit prismatischen Axen. Fig. 78.





1. Die Pyritoide Fig. 72 u. 73.





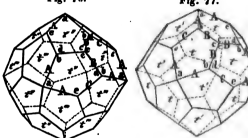
2. Die Diploide Fig. 74 u. 75.

Anhang.

Theoretische in der Natur noch nicht beobachtete Gestalten.

Fig. 76.

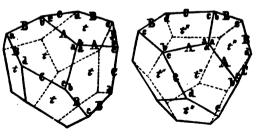
Fig. 77.



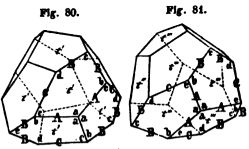
1. Die Gyroide Fig. 76 u. 77.

Fig. 78.

Fig. 79.

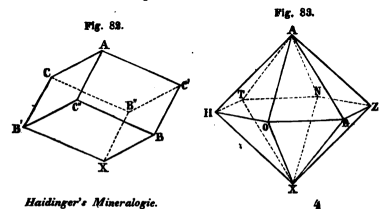


2. Die Tetartoide Fig. 78, 79, 80 und 81.



## II. Die einaxigen Gestalten.

- 1. Mit absoluter Axensymmetrie.
  - 1. Mit rhomboedrischer Axe.
    - a) Parallelflächig.
- 1. Die Rhomboeder Fig. 82. 2. Die Quarsoide Fig. 83.

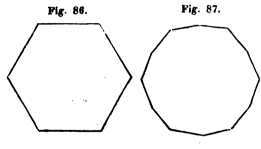


3. Die Skalenoeder Fig. 84. 4. Die Berylloide Fig. 85.

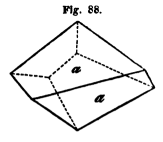
Pig. 84.

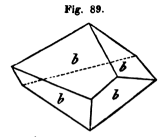
Fig. 85.

5. Die Base.



- 6. Die regelmässigen sechsseitigen Prismen.
  Querschnitt
  Fig. 86.
  7 Die zwölfseitigen Prismen.
  - 7 Die zwölfseitigen Prismen. Querschnitt Fig. 87.
- b) Geneigtslächige.
- 1. Die Plagieder Fig. 88 und 89.



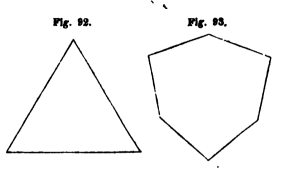


2. Die Diplagieder Fig. 90 und 91.

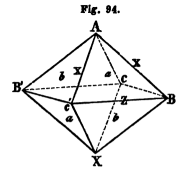
Fig. 90.

Fig. 91.

- 3. Die dreiseitigen Prismen. Operschnitt Fig. 92.
- 4. Die symmetrisch sechsseitigen Pris-Quermen. schnitt Fig. 93.



- 2. Mit pyramidalen Axen.
  - a) Parallelfiächige.
- 1. Die Pyramiden Fig. 94. 2. Die Zirkonoide Fig. 95.



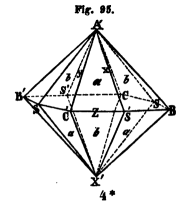


Fig. 96. Fig. 97.

- 4. Die quadratischen Prismen. Querschnitt Fig. 96.
- 5. Die achtseitigen Prismen. Querschnitt Fig. 97.

b) Geneigtflächige.

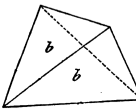
Fig. 98. Fig. 99. 3 a

1. Die Trapezoeder Fig. 98 u. 99.

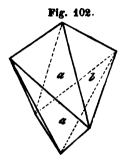
3. Mit hemipyramidalen Axen.

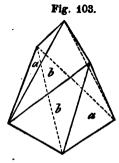
Fig. 100.





1. Die Sphenoide Fig. 100 und 101.





2. Die Disphene Fig. 102 und 103.

### 2. Mit relativer Axensymmetrie.

- 1. Mit prismatischen Axen.
- 1. Die Orthotype Fig. 104.

Pig. 104.

A

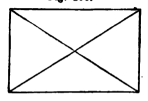
C

Z

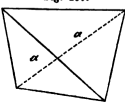
B

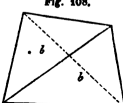
Fig. 106.

- 2. Prismen und Domen. Querschnitt Fig. 105.
- 3. Base und Diagonalen. Querschnitt Fig. 106.

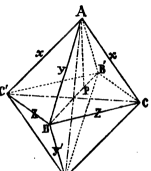


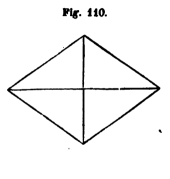
- 9. Mit hemiprismatischen Axen. Fig. 107. Fig. 108.
- 1. Die Tartaroide Fig. 107 und 108.

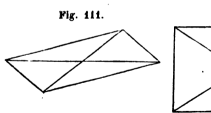




- 3. Mit augitischen Axen. Fig. 109.
- 1. Die Augitoide Fig. 109.
- 2. Die Domen und Prismen. Querschnitt Fig. 110.





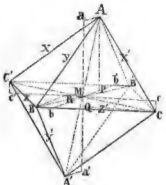




3. Basen . Hemidomen und Diagonalen. Ouerschnitt Fig. 111 und 112.

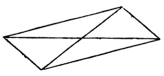
5. Mit anorthischen Axen.

Fig. 113.



- 1. Die Anorthoide Fig. 113.
- 2. Die Basen, Hemidomen, Hemiprismen und Diagonalen. Ouerschnitt Fig. 114.

Fig. 114.



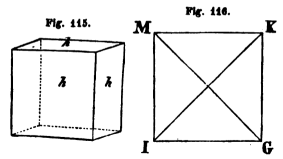
Diese Namen werden noch bei jedem einzelnen Körper erläutert, so wie auch eine Anzahl von Definitionen, welche mehr allgemein gehalten in den Werken von Mons und andern Krystallographen der Betrachtung der einzelnen Gestalten vorausgehen. Bei dem stufenweisen Gang in einer Reihe von Vorträgen ist hier nur das unumgänglich Nothwendige vorausgeschickt, und die Entwickelung allgemeiner Betrachtungen bis dahin verschoben, wo die einzelnen Körper selbst genauer untersucht werden. Dahin gehören auch die wenigen Sätze aus der Mathematik, die dem Krystallographen stets gegenwärtig seyn müssen.

#### 22. DAS HEXARDER.

Das Hexaeder oder der Würfel Fig. 115 ist von sechs Quadraten begrenzt. Die Diagonalen der Quadrate Fig. 116 schneiden sich unter rechten Winkeln. Die Diagonalen bilden mit den

Seiten Winkel von 45°.

Man sucht das Verhältniss der Kante des Würfels zu der Diagonale der Fläche.

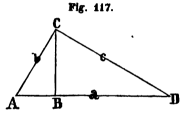


Um diese und ähnliche Fragen zu beantworten, sind einige mathematische Lehrsätze nothwendig. Wir deuten sie hier mit wenigen Worten an:

1. Das Quadrat der Hypotenuse ist gleich der Summe der Quadrate der beiden Katheten.

In dem rechtwinkligen Dreieck Fig. 117 ist a die Hypotenuse, b die kleine, c die grosse Kathete.

In den ähnlichen Dreiecken ADC und CDB gilt das Verhältniss a:c=c:BD oder a.BD =  $c^2$ .



In den ähnlichen Dreiecken ADC und ACB gilt das Verhältniss a:b=b:AB oder  $a.AB=b^*$ .

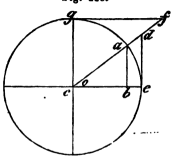
Die Addition der Gleichungen gibt  $a(BA+DB) = b^{a}+c^{a}$ , und da BD+AB=a ist, so folgt  $a^{a}=b^{a}+c^{a}$ .

2. Die trigonometrischen Funktionen, deren man sich in der Krystallographie zu Winkelberechnungen bedient, sind in

ecken vereinigt dargestellt.

Mit Beziehung auf den Winkel o für den Radius ac, ist ed die Tangente, cb der Cosinus, oder für den Radius ac = 1, ed = tang o, cb = cos o.

Fig. 118 in rechtwinkligen Drei-



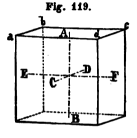
Die andern Funktionen, Sinus, Sinusversus, Cotangente, Sekante, Cosekante, oder  $ab = \sin o$ ,  $be = \sin vers o$ ,  $fg = \cot g o$ ,  $cd = \sec o$ ,  $cf = \csc o$ , kommen, den ersten etwa noch ausgenommen nur wenig in Anwendung.

3. Die Abkürzung der Rechnungen durch den Gebrauch der Logarithmen beruht darauf, dass man jede Multiplikation und jede Division in einfache Additionen und Subtraktionen verwandelt.

Man nennt 10 die erste Potenz dieser Zahl, und schreibt sie  $10^{\circ}$ , 100 die zweite Potenz von zehn oder  $10 \times 10$ , und schreibt sie  $10^{\circ}$ , 1000 die dritte Potenz von zehn, oder  $10 \times 10 \times 10$ , und schreibt sie  $10^{\circ}$ . Nun ist  $10^{\circ} \times 10^{\circ}$  oder 10 multiplizirt mit 100, oder zehn in der Potenz 1 multiplizirt mit zehn in der Potenz 2 gleich 1000, oder zehn in der Potenz 3. Man braucht zu diesem Resultate nur die Exponenten 1 und 2 zu addiren, oder zu schreiben  $10^{1+2} = 10^{\circ}$ . Das Gleiche gilt bei der Division, so ist  $\frac{10^{\circ}}{10^{\circ}} = 10^{\circ}-2 = 10^{\circ}$ , wo man nur die Exponenten von einander abziehen darf. Die Logarithmen aber sind die Exponenten der Zahl 10, welche zu den in den Tafeln enthaltenen Zahlen gehören.

Es sey die Seite der Hexaederfläche, oder die Kante des Hexaeders MK = a, Fig. 116, so ist  $MG^* = MK^* + KG^*$ , oder  $MG^* = a^* + a^* = 2a^*$  das Verhältniss der Quadrate beider Linien, der Diagonale  $MG^*$  und der Seite  $MK^*$  ist also das von  $2a^* : a^*$  oder von 2:1; das Verhältniss der Wurzeln oder der Linien selbst also das von  $\sqrt{2}:1$ .

Das Hexaeder hat 12 Kanten, und 8 gleiche dreiflächige Ecken. Die ebenen Winkel der Flächen sowohl als die Kanten sind



rechte, das heisst = 90°. Das Hexaeder besitzt drei pyramidale Axen AB, CD und EF Fig. 119. Sie gehen durch den Mittelpunkt der quadratischen Flächen, und stehen auf einander senkrecht. Das Hexaeder sieht aufrecht, wenn eine seiner pyramidalen Axen senkrecht ist. Diese wird als Hauplaxe betrachtet. Es hat

dann 8 horizontale und 4 vertikale Kanten . 2 horizontale und 4 vertikale Fikchen. Die Schnitte senkrecht auf die pyramidale Axe sind sümmtlich Quadrate wie abed Fig. 120.

Das Hexaeder hat 4 rhomboedrische Axen, GH, IF, KL und MN Fig 121. Sie verbinden die entgegengegetzten Ecken. Die Winkel, welche sie mit einander einschliessen. lassen sich aus der Fig. 122 ableiten. Es ist nämlich in dem rechtwinkligen Dreiecke MGN, die grosse Kathete MG =  $\sqrt{2}$ , die kleine Kathete NG = 1, wie oben. MN wird daher gleich V(2+1), das ist = 1/3. Das Verhültniss der Seiten A, der Diagonalen der Flächen Bund der Diagonalen der Hauptschnitte C oder der pyramidalen, prismatischen und rhomboedrischen Axen ist das von 1: 1/2:1/3.

Nun ist aber in der trigonometrischen Betrachtung

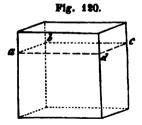


Fig. 121.

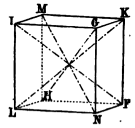
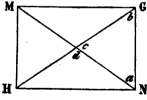


Fig. 122.



$$MG = NG$$
. tang a oder tang  $MNG = \frac{MG}{NG} = \sqrt{2}$ .

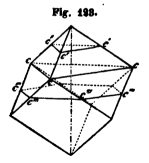
In der logarithmischen Behandlung

$$log tang MNG = log V2 = 0.15051 MNG = 54° 44′ 8″$$

Der Winkel a ist dem Winkel b gleich, die Summe beider also gieich 109° 28' 16", das Supplement derselben zu 180°, also der Winkel c = 70° 31'44". Dessen Nebenwinkel d ist natürlich = 109° 28' 16".

Die rhomboedrischen Axen des Hexaeders schneiden sich also unter Winkeln von 109° 28' 16" und 70° 31' 44".

Da wir einen Schnitt durch zwei beliebige rhomboedrische Axen geführt haben, so ist dieses Verhältniss ein gänzlich aligemeines.



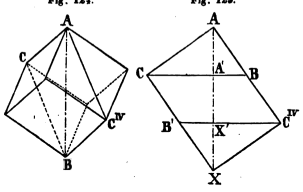
Das Hexaeder steht aufrecht, wenn eine seiner rhomboedrischen Axen senkrecht ist, Fig. 123. Die Flächen sind alle gegen die Axen gleich geneigt. Sechs Kanten stossen, je drei in der Axe zusammen, sechs andere liegen im Zickzack, gleichweit von der Axe entfernt, an den Seiten des Körpers. Drei Diagonalen der Flächen werden horizontal, drei derselben sind gegen die Axe ge-

neigt. Schnitte, senkrecht auf die rhomboedrische Axe sind gleichseltige Dreiecke, so lange sie nur die Axenkanten treffen. Das grösste geht durch die Ecken C. Wenn die Schnitte die Scitenkanten treffen, so werden sie gleichwinklige Sechsecke. Der Schnitt durch den Mittelpunkt  $C^{\prime\prime\prime}$ , der Querschnitt, ist ein regelmässiges Sechseck.

Ein jeder der Schnitte, wie ACBC^{IV} Fig. 124, durch die Fig. 124.

Fig. 125.

Axe. Axen-



Axe, Axenkante, und eine Diagonale ist ein Hauptschnitt des Hexaeders.

In dem Hauptschnitt Fig. 125

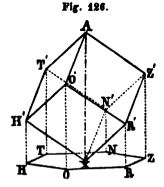
schliesst die Axenkante mit der Axe einen Winkel b von 54° 44′ 8″ die Diagonale mit der Axe einen Winkel e von 35° 15′ 51″ ein.

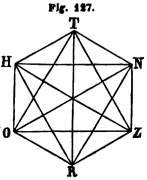
Die Schnitte senkrecht auf die Axe durch die Seitenecken theilen die Axe in drei gleiche Theile, der Theil AA' nämlich, welcher der halben Diagonale AB entspricht, muss dem Theil A'X' gleich seyn, welcher der andern halben Diagonale  $BC^{IV}$  entspricht, und da diese der gegenüberliegenden halben Diagonale CB' entspricht, so muss auch wieder dieser Theil A'X'

gleich seyn dem X'X, welcher der anderen halben Diagonale B'X entspricht.

Die drei Hauptschnitte eines jeden Hexaeders schliessen untereinander in der Axe Winkel von 60° und 120° ein. Diess folgt unmittelbar aus der Betrachtung, dass es drei Ebenen sind, die gleiche Winkel unter einander einschliessen. Da der ganze Kreis in 360° eingetheilt ist, so kommt auf jedes gleiche Dritttheil 120°, auf jedes gleiche Sechstheil 60°.

Man stelle ein Hexaeder aufrecht wie bisher, Fig. 126. fälle auf eine horizontale Ebene Perpendikel aus den Ecken, und verbinde die solchergestalt bestimmten Punkte darch gerade Linien. Die Figur HORZNT wird ein regelmässiges Sechseck seyn. Man nennt diess die horizontale Projektion des Körpers. Jede Seite ist die Projektion einer Seitenkante. Die Proiektionen der Axenkanten und der Diagonalen erscheinen in den Diagonalen des Sechseckes Fig. 127. Die gleichseitigen Dreiecke HRN, OZT sind die Projektionen der horizontalen Diagonalen. Man kann in die horizontale Projektion gleichseitige Dreiecke einschreiben. Sie theilt also den rhomboedrischen Charakter der Schnitte, denen sie parallel ist.





Da die horizontale Projektion ein regelmässiges Sechseck ist, so ist ON = 2HO, daher  $HN = \sqrt{(NO^2 - HO^2)} = \sqrt{(4HO^2) - HO^2} = HO \cdot \sqrt{3}$ . Die Seite der horizontalen Projektion D verhält sich zur Diagonale der Würfelflächen  $B = 1 : \sqrt{3}$ . Im Vorhergehenden fanden wir die Verhältnisse der Seiten, Diagonalen der Flächen und Diagonalen des Hauptschnittes oder der pyramidalen, prismatischen und rhomboedrischen Axen  $A: B: C = 1: \sqrt{2}: \sqrt{3}$ .

Auf gleiche Benennung gebracht. für die Kante des Würfels = 1 wird das Verhältniss

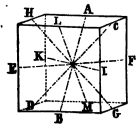
$$A:B:C:D=1:V2:V3:V6$$

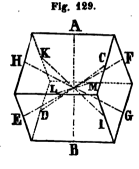
für die Seite der horizontalen Projektion = 1

$$A:B:C:D=\frac{1}{2}\sqrt{6}:\sqrt{3}:\frac{3}{2}\sqrt{2}:1.$$

Das Hexaeder hat sechs prismatische Axen. Sie ge-

Fig. 128.



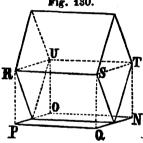


hen durch die Mittelpunkte gegenüberliegender paralleler Kanten AB. CD. EF, GH, IK, LM, Fig. 128. Diejenigen. welche durch die Mittelpunkte paralleler Kanten gehen, z. B. AB und LM, stehen senkrecht auf einander. diejenigen, welche durch benachbarte Kanten gehen, z. B. AB und CD, schliessen Winkel von 120° und 60° mit einander ein.

Es kann für krystallographische Untersuchungen nützlich sevn. Hexaeder, wie in Fig. 129, auf einer prismatischen Axe AB aufrecht zu stellen, obgleich die Symmetrie in der Richtung der pyramidalen und der rhomboedrischen Axe viel grösser ist. Dann wird eine andere prismatische Axe LM horizontal, und vier derselben CD. EF, GH und IK gleich geneigt.

Von den Flächen sind vier geneigt, und zwei vertikal. Von den Kanten vier horizontal, und zwar zwei Axenkanten. und zwei Seitenkanten, und acht geneigt. Die Diagonalen der Hexaederflächen sind den prismatischen Axen parallel.

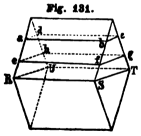
Fig. 130.



Die horizontale Projektion Hexaeders in dieser Stellung ist ein Rechteck PONO, Fig. 130, ähnlich dem Querschnitte RSTU, mit dem Verhältniss der Seiten = 1/2:1. Man kann in dieselbe Bhomben einschreiben. Sie theilt also den Charakter der Schnitte, mit welchen sie parallel ist.

Die Schnitte senkrecht auf die Axen sind Rechtecke abcd, efgh, Fig. 131.

Von der Kante an wächst die kleinere Seite bis ein Punkt erreicht wird, in welchem beide Seiten gleich sind, dann Rechteck von dem Seitenverhältniss von 1/2:1.

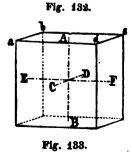


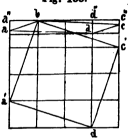
Das Hexaeder hat im Ganzen dreizehn Axen, drei pyramidale, vier rhomboedrische, sechs prismatische. Es ist ein regelmässiger Körper der Geometrie, indem seine Ecken sämmtlich in der Oberfläche einer einzigen Kugel liegen. Es ist nach der Zahl seiner Flächen benannt und heisst auch Würfel, nach Breithaupt und andern auch wohl Sechsslächner.

#### Anleitung zum Zeichnen des Wärfels.

Wir geben an dem gegenwärtigen Orte die Grundlehren zur Darstellung des Würfels, als der Basis aller Krystallzeichnungen, und damit ein sicheres Mittel, um sich die Gestalt mit allen ihren Verhältnissen recht eigen zu machen.

Das beabsichtigte Resultat ist die Zeichnung Fig. 132; der Würfel dergestalt vorgestellt, dass bei vertikaler, pyramidaler Hauptaxe die vier vertikalen Kanten und die Axe AB in gleichen Distanzen von einander erscheinen. Die obere Fläche ahed ist einerlei mit der in Fig. 133 ebenso bezeichneten Fläche; die wirkliche Grösse und Gestalt dieser Fläche ist das in der Figur enthaltene Quadrat abc'd', denn die perspektivische Darstellung abcd wird erhalten, indem man sich vorstellt, dass der Punkt d' bis nach d hinaufrückt. Da nun d"d in der Zeichnung des Würfels





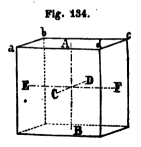


Fig. 135.

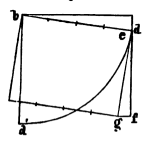


Fig. 136.

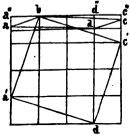
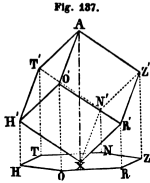


Fig. 134 gleich  $\frac{1}{8} d''d'$  angenommen ist, so muss auch  $a''a = \frac{1}{8} a''a'$  und  $c''c = \frac{1}{8} c''c'$  genommen werden, oder, was auf dasselbe hinausläuft, a''a ist  $= \frac{3}{4} d''d$  und  $c''c = \frac{1}{4} d''d$ , ebenso wie  $a''a' = \frac{3}{4} d''d'$  und  $c''c' = \frac{1}{4} d''d'$  ist.

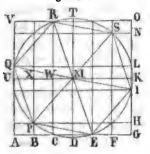
Let nun einmal d' bis d hinaufgerückt, und dadurch die Gestalt der Fläche abcd bestimmt, so bleibt noch die Länge zu bestimmen übrig, unter welcher die vertikalen Kanten dem Zeichner erscheinen. Dazu dient die Fig. 135, welche die Projektion der vorhergehenden Figur von der Seite darstellt. Die Linie be ist die Projektion der Fläche abcd; bd' die Proiektion des Quadrates a'b'c'd', dessen Punkt d' bis nach e bewegt werden muss, um dem Beobachter in d zu erscheinen. Die Länge eg ist so gross. wie die wirkliche Würfelkante, nämlich = a'b in der Fig. 136. Ein Perpendikel af von dem Endpunkt a gegen die Linie df, welche die Tafel vorstellt, auf der die Zeichnung vollendet werden soll, bestimmt die Länge df als scheinbare Grösse der entsprechenden geneigten Linie eg.

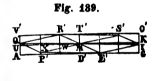
Die Länge df muss nun von allen vier Punkten a, b, c, d auf den Perpendikulärlinien hinabgetragen werden, um den Würfel Fig. 134 zu vollenden. Eine zweite wichtige, von der vorhergehenden unabhängige Aufgabe ist die Darstellung des Würfels auf einer rhomboedrischen Axe aufrecht gestellt, wie die Fig. 137. Wir werden aber im Stande seyn, den Würfel in dieser Stellung in ein regelmässig sechsseitiges Prisma einzuzeichnen, wenn wir im Stande sind, ein solches Prisma zu entwerfen, dessen Seiten Quadrate sind.



Achnlich dem Vorgange in Fig. 136 zeichnen wir die beiden Figuren 138 und 139, welche so gestellt sind, dass *PQRSIE* Fig. 138 das Fig. 138.

regeimässige
Sechseck der
Endfläche;
P'('R'S'I'E
Fig. 139 das U
in der Zeichnung erscheinende Sechseck darstellt.

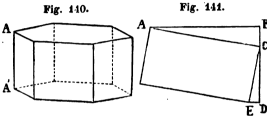




Die zwei Figuren sind der grösseren Deutlichkeit wegen getrennt, um nicht zu viele Linien mit einander zu verwirren. Der Punkt R' fällt auf den Punkt R. Die Linie VA' ist  $= \frac{1}{6}VA$ , also auch jede der anderen Linienabschnitte zur Bestimmung der Punkte P'Q'S'I' verhältnissmässig verkürzt.

Zur Bestimmung der scheinbaren Länge der Kanten  $AA^\prime$ , Fig. 140, bei dem regelmässigen sechsseitigen Prisma, dessen

Seitenflächen
Quadrate sind,
dient Fig. 141.
Die Linie AC
darin ist = VA
Fig. 138, CE
= PE Fig. 138;



von E gegen D Fig. 141 wird ein Perpendikel gefällt, das die Länge CD bestimmt, welche von den Punkten P'Q'R'S'I'E' perpendikulär aufgetragen das Prisma Fig. 140 vollendet.

Fig. 142.

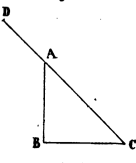
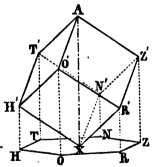
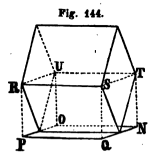


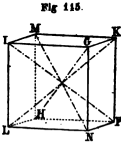
Fig. 143.



Die Seite der horizontalen Proicktion verhält sich aber zur rhomboedrischen Axe = 1: 3 1/2. Wir zeichnen daher ein rechtwinkliges gleichschenkliges Dreieck ABC, worin CB =BA=AA', daher AC=AA'V'2: und  $AD = \frac{1}{2}AC$  genommen, gibt die Länge CD, das ist \$ 1/2 AA' für die gesuchte Axe des Würfels. Da nun diese Lünge AX Fig. 143 gegeben ist, so sind auch ihre Drittel HH'. RR'. NN' und ihre Zweidrittel 00', ZZ'. TT' bekannt, und daher die Zeichnung des Würfels leicht vollendet. durch Hinauftragen dieser Längen von den Winkelpunkten des Sechseckes und Verbinden der solchergestalt bestimmten Punkte durch gerade Linien.

Die dritte Zeichnungsaufgabe bei dem Würfel, so dass dieser Körper mit einer prismatischen Axe vertikal, wie Fig. 144 vorgestellt wer-





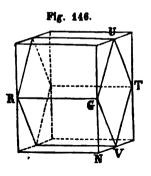
de, folgt als Corollar aus der pyramidalen Stellung desselben.
Die Linie RS,
Fig. 144, bleibt
der IG Fig. 145
gleich; statt GK
nimmt man ST

= GK \( \sigma 2 \), und

statt GN nimmt man  $2RP = GN\sqrt{2}$ , durch Verzeichnung in einem gleichschenkligen rechtwinkligen Dreieck, wie Fig. 142.

Der Würfel findet sich so in ein rechteckiges Prisma eingeschrieben, dessen eine Seite RG = IG = 1 ist, die andern Seiten und die Axenlänge = GKV2 und GNV2.

Verzeichnet man in den Würfel die Axen desselben, so hat man die Zeichnung dieser für beliebige Stellungen und ist vollständig über die verschiedene Lage derselben orientiet.



5

Die Zeichnung des Würfels ist die Grundlage aller übrigen Darstellungen.

Man beobachtet eine gewisse Gleichförmigkeit, um Kanten an der Vorderseite und Rückseite, oder Linien auf den Flächen, oder im Innern der Formen gezogen zu unterscheiden. Die vordern, sichtbaren Kanten werden voll ausgezogen; die hintern punktirt, nur in Holzschnitten kurz gestrichelt; Linien auf Flächen werden gestrichelt, Linien im Innern, dergleichen die Axen sind, werden punktirt gestrichelt, wie AX in der jenseitigen Fig. 143.

Man bedient sich am besten eines weissen, glatten, starken Zeichenpapiers, eines harten flach geschärften Bleistiftes und zweier Dreiecklineale als Erieichterung des Ziehens von Parallellinien, deren genaue Darlegung auf das Sorgfältigste beobachtet werden muss.

Der Zirkel zur Bestimmung der Punkte, die Nadel zum Uebertragen auf anderes weisses Papier, Reissfeder, Tusche sind die übrigen Requisiten. Es ist nicht unvortheilhaft anstatt des Bleistiftes die Reissfeder mit dünner wässriger Tusche anzuwenden.

#### Modelliren des Würfels.

Nichts ist einfacher, als die Vollendung eines Würfels auf des Tischlers Hobeibank. Ein Stück Bret wird zu beiden Seiten mit parallelen Flächen glatt gehobelt; senkrecht auf die Flächen der Länge nach rechtwinklig bestossen, mit dem Streichmass die Dicke des Bretes als Breite aufgetragen, abgeschnit-

Haidinger's Mineralogie.

ten, behobelt, und so ein Stab mit quadratischem Querschnitt erzeugt, von dem gleiche Abschnitte mit der Breite des Stabes als Länge genommen, Würfel sind. Birnbaum und Linde werden unter den Holzarten am meisten verarbeitet; letztere ist sehr weiss, erstere hat den Vortheil, dass man flachgedrückte Ecken durch Wasser wieder aufweichen kann.

Seit Mohs Vorlesungen ist Wien ein Hauptort für Fabrikation von Krystallmodellen überhaupt geworden. Mohs selbst unterrichtete Prüfer. Der Versuch, einige Formen zu erzeugen, kann als Mittel angerathen werden, um die genauesten Begriffe körperlicher Ausdehnung dem Geiste einzuprägen. Man macht Krystallmodelle von Gyps, der in Formen gegossen wird, wie die lehrreichen Suiten von Professor Zippe, von Steingut, Porzellan, die in Formen gegossen, oder gedrückt, und dann gebrannt werden; wohl die schönsten sind die von dem klarsten weissen Krystaliglas, welche Batka in Prag schleifen liess.

Der Würfel ist eine sehr häufig in der Natur vorkommende Form. Das Steinsalz von Vizakna in Siebenbürgen, in der Sammlung der k. k. montanistischen Hofkammer bietet Würfel von 5 Zoll Seite. Auch der Fluss hat sehr grosse Krystalle dieser Form. Ein Krystall von Schwefelkies von Rézbánya, jedoch verwittert, in derselben Sammlung hat 3 Zoll Seite. Das Rothkupfererz, der Magneteisenstein aus dem Serpentin von Kraubat in Steiermark; das gediegene Silber von Kongsberg Krystalle von einem halben Zoll Seite, der Speiskobalt vom Schneeberg, der Kobaltglanz vom Tunaberg, der Bleiglanz von mehreren Orten, die Blende von Schönfeld in Böhmen sind Beispiele; kleinere Würfelzeigen Hornerz, Pharmakosiderit, Diamant, Borazit, Pyrop, Gold, Kupfer, Nickelglanz von Schladming in Steiermark, Buntkupfererz etc.

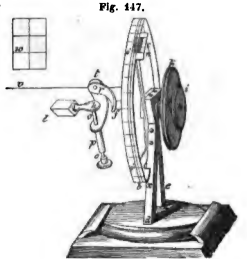
### Reflexionsgonyometer.

Sobald man es mit wirklichen Krystallen zu thun hat, so ist selbst zur Bestimmung der Existenz eines Würfels, die möglichst genaue Messung der Winkel unerlässlich. Das Anlegegonyometer ist dazu nicht genügend, da es uns bei den kleinen gewöhnlich am besten ausgebildeten Krystallen in Bezug auf

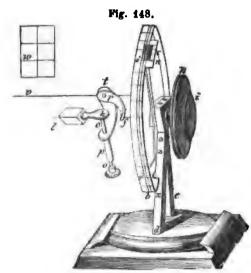
die Möglichkeit der Anwendung im Stiche lässt. Dafür besitzen wir aber ein höchst schätzbares und praktisches Instrument, in dem von Wollaston erfundenen, und später durch Kupffer. Mitscherlich, Mohs, Baumgartner und Gambey, endlich durch Babinet mannigfaltig abgeänderten und verbesserten Reflexionsgon vom eter. Sehr vieles von der vermehrten Genauigkeit, welche die heutige Mineralogie besitzt, verdankt sie der Anwendung dieser Vorrichtung in der Untersuchung der Produkte der Krystallisationskraft.

Das Prinzip der Anwendung beruht auf der Spiegelung der Krystallflächen. Das Instrument selbst Fig. 147 besteht we-

sentlich aus drei Stücken. Das erste derselben ist ein unbewegliches Gestell von zwei Säulen d und e. welches einen Nonius c - P trägt. Das zweite ist ein eingetheilter Kreis ab, der mit der Scheibe k aus einem Stück besteht, und um seine Axe beweglich ist; ein fester Punkt n auf der Platte c. welche den Nonius trägt, zeigt also jede Winkelbewegung



der eingetheilten Kreisscheibe an den auf derselben angedeuteten Graden und Minuten an. Das dritte endlich ist die Axe ff, welche sich innerhalb des Stückes ab und k wie in einer Röhre ebenfalls um ihre Axe drehen lässt. Sie wird an der rechten Seite durch die Scheibe i in Bewegung gesetzt. Zur Linken trägt sie den erforderlichen Apparat, um den zu messenden Krystall l in der gehörigen Lage befestigen zu können. Die Scheibe i und der Apparat l können unabhängig von ab und l gedreht werden; aber wenn man die Scheibe l bewegt, so müssen l und l dieselbe Winkelbewegung machen.



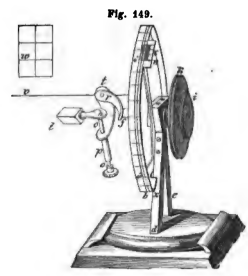
Wenn man eine ebene glänzende Fläche eines. Krystalles nahe ans Auge unterhalb desselben bringt, so erhält man von derselben, wie von einem künstlichen Spiegel, das vollkommene Bild irgend eines gehörig gelegenen Körpers. z. B. der Ouerstabe eines Fensters. dreht man nun den Krystall herum, his eine andere Fläche desselben spiegelt, und das-

selbe Bild an demselben Orte zeigt, so muss man mit dem Krystalle eine Winkelbewegung um eine horizontale Axe machen. Nun befestiget man aber den zu messenden Krystall in der Axe #, und stellt ihn so, dass die Spiegelung von der ersten Fläche mit 0° oder mit 180° übereinstimmt. Wenn die Uebereinstimmung der Spiegelung von der anderen Fläche mit der von der ersten stattfindet, so weist der Nonius auf einen gewissen Winkel an der eingetheilten Kreisscheibe, welche die Grösse der Winkelbewegung andeutet. Diese selbst ist natürlich das Supplement des zu messenden Winkels zu 180°, daher auch der Rand des Instrumentes von unten hinauf eingetheilt.

Damit man aber auf diese Art die Neigung zweier Flächen gegeneinander messen könne, so ist es nothwendig, dass die Kante, welche ihr Durchschnitt hervorbringt, der Axe des Instrumentes vollkommen parallel, und derselben auch so nahe als möglich sey. Zu diesem Ende stellt man das Instrument dergestalt auf, dass die Axe desselben einer bestimmten horizontalen Linie, z. B. einem Fensterquerstab w parallel sey, der des dabei stattfindenden Kontrastes von Licht und Schatten wegen um so anwendbarer ist. Er ist auch zugleich der von den Krystall-flächen reflektirte Gegenstand; der zur Linken der Axe # ange-

brachte Apparat dient zur leichteren Horizontalstellung des Krystalles. Man befestigt denselben nämlich mit Wachs an dem Ende & eines Stiftes o, der sich in der Röhre p bewegt, entweder unmittelbar, oder an einer viereckigen Platte, die der Stift in einem Einschnitte trägt. Der Stift o ist rund, und dreht sich daher auch um seine Axe. Bei t erhält man noch eine Winkelbewegung, da sich derjenige Theil, welcher den Stift o enthält, ebenfalls um eine Axe dreht, welches der kleine Stift r ist. Durch diese drei senkrecht aufeinander stehenden Bewegungen wird es möglich, die gegebene Kante der Axe des Instrumentes vollkomnen parallel zu machen.

Man verfährt nun so: ein Krystall, zum Beispiel eines der stumpfen Rhomboeder vom Kalkspath wird mit Wachs befestigt, so wie die Figur zeigt. Unter dem Fenster zieht man an der Wand eine Linie v. die den Fensterquerstäben parallel und also horizontal ist. Je weiter diese Linie und der sich spiegelnde Gegenstand von dem Instrumente entfernt sind, ohne der Deutlichkeit der Beobachtung Eintrag zu thun, desto genauer wird das Resultat der Messung. Der First eines gegenüber stehenden entsernten Daches oder irgend eine andere Horizontallinie auf einem Gebäude können mit Vortheil zu diesem Zwecke benützt werden, doch muss man in diesem Fall durch ein Fernrohr mit einem Fadenkrenz das Gesicht schärfen. Wenn man das Auge einer der spiegelnden Flächen ganz nahe bringt, so ist es wahrscheinlich, dass das Bild des Fensterstabes nicht ganz genau auf die schwarze Linie v fällt. Dieses zu bewerkstelligen dient der Apparat zwischen l und f. Es muss erst mit einer, dann mit der andern der zu messenden Flächen geschehen, Wobei man sie immer wieder abwechselnd mit einander vergleicht. Durch Uebung wird man sich bald in den Stand gesetzt finden, es mit Leichtigkeit zu thun. Der in l befestigte Krystall wird nun vermittelst der Scheibe i mit der oberen Seite gegen das Auge des Beobachters zu, so lange gedreht, bis das Bild eines der Fensterstäbe genau auf die schwarze Linie v fällt, während der Nonius auf Qo oder 180° steht. Innerhalb der in Graden getheilten Scheibe ist bei æ eine Vorrichtung angebracht, um die Scheibe auf diesen Punkten aufzuhalten, wenn man sie gegen den Beobachter zu dreht.



Wenn das Bild auf die Linie fällt, so dreht man nun mit der Scheibe & das Ganze ausser dem Nonius um die Axe herum, bis das von der zweiten Fläche zurückgeworfene Bild ebenfalls genau auf die schwarze Linie fällt.

Das Einzige was noch zu thun übrig ist, besteht darin, die Anzahl der mit dem Nonius abgeschnittenen

Grade und Minuten abzulesen. In dem als Beispiel gewählten Kalkspathkrystalle steht der Nullpunkt des Nonius etwas über 105°. Ferner findet man, dass der mit 5 bezeichneten Linie des Nonius genau eine Linie des eingetheilten Kreises gegenüber steht, und sagt daher, dass der gemessene Winkel gleich 105° 5′ sey.

Auf diese Weise erhält man zuweilen Messungen von dem Winkel, den zwei Flächen mit einander hervorbringen, die nicht mit einander übereinstimmen. Eine der Ursachen der Fehler ist die Excentrizität der zu messenden Kante, welche besonders dann wichtig wird, wenn der sich spiegelnde Gegenstand und die schwarze Linie v nahe am Auge des Beobachters liegen. andere ist die bedeutende Grösse des zu messenden Krystalls, weil dann durch die Beugung der Lichtstrahlen die schwarze Linie nicht in ihrer wahren Lage erscheint. Noch eine andere und wohl die wichtigste ist die unvollkommene Ausbildung der Krystallflächen selbst, wie oben bemerkt worden ist. Manche dieser Fehler können vermieden werden, wenn man dem zu messenden Krystall die Gestalt eines Prismas geben kann, dessen Querschnitt ein Rhombus ist. Die entgegenstehenden Winkel desselben müssen einander gleich seyn, und alle zusammen vier rechte Winkel, oder 360° ausmachen.

Der Apparat bei t ist indessen bei wirklichen Messungen oft keineswegs vortheilhaft. Gehen die Spindeln in den Büchsen strenge, so kann man nicht so leicht einstellen, gehen sie willig, so sinkt auch wohl der ganze Arm während der Beobachtung, und macht sie unbrauchbar; daher wird wohl auch die Axe des Instrumentes einfach durch ein Stückchen Wachs verlängert, an welches die Krystalle geklebt werden.

MITSCHERLICH hat die Verschiebung zweckmässig durch Schrauben bewerkstelligt. Auch ist dann, so wie auch bei Kupffer, ein Fernrohr mit Fadenkreuz zur Beobachtung aufgestellt.

Ganz unabhängig von der Aufstellung ist Babinets Gonyometer mit zwei Fernröhren mit Fadenkreuz Fig. 150, aus Beudants Cours élémentaire entlehnt. Eines der Fernröhre ist fest, das andere beweglich. Nur eine Vorrichtung zum genauen Einstellen der zu messenden Krystalle ist noch erforderlich, und eine feste Stellung anstatt des Haltens in der Hand vortheilhaft.

Fig. 150.



Man misst dabei mit zwei Fadenkreuzen, der Kreis ist horizontal, wie dies auch bei der von Mons vorgeschlagenen Modifikation der Fall ist. Diese Stellung ist bei Messungen mit der Lichtflamme sehr vortheilhaft, da man die feinste Linie der Spitze der Lichtflamme benützen kann.

Uebrigens ist aber, selbst wenn Instrumente nicht ganz vollkommen sind, doch wirkliche Anwendung derselben, fleissige Beschäftigung mit dem Messen anzurathen, und viel nützlicher für denjenigen, der sich damit befasst, und für die Wissenschaft selbst, als das Aufbewahren allein, in physikalischen Kabineten, von Instrumenten, seyen sie auch noch so vollendet.

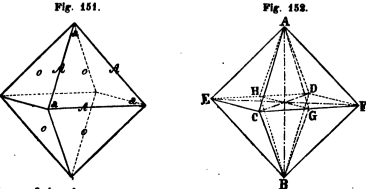
#### 23. DAS OKTAEDER.

Syn. Reguläre vierseitige Doppelpyramide. Reguläres Oktaeder. Achtflach, Bernhardi. Achtslächner, Breithaupt.

Das Oktaeder Fig. 151 ist von acht gleichseitigen Dreiecken begränzt.

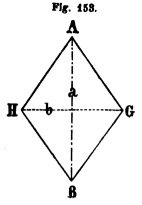
Es hat zwölf Kanten und sechs gleiche vierslächige Ecken. Die ebenen Winkel der Flächen sind gleich 60°.

Das Oktaeder besitzt drei pyramidale Axen, AB, CD und EF, Fig. 152. Sie gehen durch die entgegengesetzten Ecken und ste-



hen auf einander senkrecht. Die pyramidalen Axen stimmen gänzlich mit denen des Hexaeders überein. Das Oktaeder steht aufrecht, wenn eine seiner pyramidalen Axen senkrecht ist. Diese
wird dann als Hauptaxe betrachtet. Das Oktaeder hat in dieser
Stellung lauter gegen die Axe gleich geneigte Flächen, es hat
acht geneigte Axenkanten, und vier horizontale Seitenkanten,
zwei Spitzen und vier Ecken.

Man sucht den Winkel, welchen je zwei benachbarte Flächen des Oktaeders mit einander einschliessen. Der Schnitt, welcher das Maass des Kantenwinkels gibt, ist ein Rhombus, dessen
Winkel sich berechnen lassen, wenn das Verhältniss seiner Diagonalen bekannt ist.



Es sey die Kante des Oktaeders

= 1. Der Schnitt durch die Kanten ist
ein Quadrat ACBD Fig. 152, also AB

= CD = V2. Da aber HG = 1

Fig. 153, so verhalten sich die Diagonalen des Rhombus AGBH = V2:1.

Wir haben beim Würfel gesehen, dass
dieses Verhältniss für den grösseren
Winkel des Dreieckes 54° 41'8" gibt.

Der Kantenwinkel des Oktaeders gleich
dem Doppelten davon ist also gleich
109° 28' 16".

Bei krystallographischen Réchnungen erhält man sehr oft wie hier den Ausdruck der Tangente des halben Winkels durch das Verhältniss der Diagonalen ausgedrückt. Es gibt aber eine Formel unmittelbar für den Cosinus des ganzen Winkels, nämlich: cos  $HAG = \frac{a^2 - b^2}{a^2 + b^2}$ , welche sehr bequem ist, und die wir hier aus Fig. 154 ableiten.

Gesucht cos 2 ACB oder  $ACD = \frac{c}{b}$ durch Tangente  $ACB = \frac{a}{r}$ .

Es ist  $b^2 - c^2 = 4a^2 - f^2 = d^2$   $b^2 - c^2 = 4a^2 - (b - c)^2$   $a^2 + r^2 - c^2 = 4a^2 - b^2 + 2bc - c^2$   $r^2 = 3a^2 - b^2 + 2bc$   $bc = \frac{b^2 + r^2 - 3a^2}{2}$   $\frac{c}{b} = \frac{a^2 + r^2 + r^2 - 3a^2}{2b^2}$   $\frac{c}{b} = \frac{2r^2 - 2a^2}{2r^2 + 2a^2} \text{ oder cos } 2a = \frac{1 - \tan^2 a}{1 + \tan^2 a}$ 

Die Tangente des halben Winkels ist aber  $\frac{b}{a}$ , also der Cosinus des Ganzen wie oben, wobei der Vortheil ist, dass die Formel keine Wurzelgrösse enthält, während die Linien, Axen, Diagonalen u. s. w. am bequemsten und natürlichsten, und oft gar nicht anders als durch Wurzelgrössen auszudrücken sind.

Für das Oktaeder, für welches  $a = \sqrt{2}$ , b = 1 ist, erhält man  $\cos AHB = \frac{b^2 - a^2}{b^2 + a^2} = \frac{1-2}{1+2} = -\frac{1}{2}$ , welches su  $109^{\circ}$  28' 16" gehört, wie die Tafeln zeigen.

Die rhomboedrischen Axen stehen senkrecht auf den Flächen des Oktaeders in ihrem Mittelpunkte wie AX Fig. 155 und Fig. 156, ersteres in pyramidaler, letzteres in rhomboedrischer Stellung.

Mg. 155.

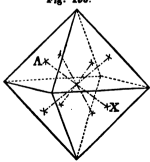


Fig. 157.

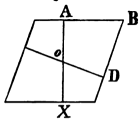
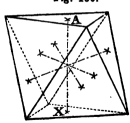


Fig. 156.



Es sind ihrer demnach vier. Der Winkel o, welchen sie einschliessen, ist nach Fig. 157, da in einem Viereck die Summe der Winkel = 360 Grad seyn muss, das Supplement von 109° 28′ 16″ zu 180° oder 70° 31′ 44″. Die vier rhomboedrischen Axen des Oktaeders sind also genau dieselben, wie die des Hexaeders.

Die prismatischen Axen AB, CD, EF, GH, IK, LM, Fig. 158 und 159 gehen durch die Mittelpunkte der gegenüberlie-

Fig. 158.

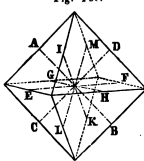
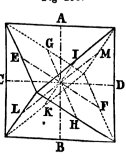


Fig 159.



genden Kanten; da zwölf solcher Kanten sind, so hat das Oktaeder ebenfalls sechs prismatische Axen; wie das Hexaeder Fig. 128 und

129. Die pyramidalen, prismatischen und rhomboedrischen Axen verhalten sich =  $1:\frac{1}{2}\sqrt{2}:\frac{1}{3}\sqrt{3}$ .

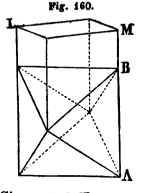
Das Oktaeder ist einer der regelmässigen Körper der Geometrie, und nach der Anzahl seiner Flächen benannt.

Die Zeichnung des Oktaeders folgt unmittelbar aus der Zeichnung des Würfels. Man bestimmt durch Ziehung der Diagonalen

die Mittelpunkte der sechs Flächen, verbindet je zwei benachbarte derselben durch gerade Linien. und hat das Oktaeder vollendet.

Für das Modelliren aus Holz hobelt man am besten rhombische Stäte mit den Winkeln von 109° 28' 16", oder mit dem Querschnitt von 1: 12, und schneidet nach Anleitung der Fig. 160 beiderseitig zwei geneigte Ehenen daran, so dass die Länge AB gleich ist der kleineren Diagonale LM des Prismas.

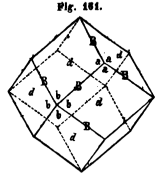
In der Natur ist das Oktaeder sehr verbreitet, am Fluss, Spinell, Diamant, Magneteisenstein, Rothkupfererz, Gold. Schweselkies, Kobaltkies, Kobaltglanz, Glaserz u. s. w.



#### 24. DAS GRANATOID.

Syn. Granatosder, Weiss. Einkantiges Tetragonal-Dodekaeder, Mous. Rautenzwölfflach, v. RAUMER und BEREHARDI. Granatdodekaeder, Werner. Reguläres Rhombendodekaeder, Hausmann. Rhombendodekaeder, Naumann. Rhombisches Dodekaeder oder Rautenzwölfflächner. Breithaupt.

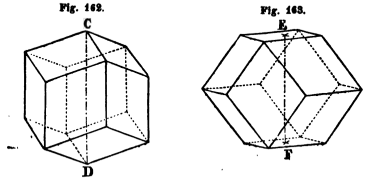
Das Granatoid Fig. 161 ist von zwölf gleichen und ähnlichen Rhomben begränzt. Die ebenen Winkel derselben sind 109° 28' 16" und 70° 31' 44", gleich denen, welche die rhomboedrischen Axen mit einander einschliessen, und dem Kantehwinkel des Oktaeders. Das Verhältniss der Diagonalen dieser Flächen ist das von 1: 1/2. Die Kanten des Dodekaeders sind = 110°. Es sind deren vier und zwanzig, welche je eine dreiflächige und eine vierflächige Ecke mit einan-



der verbinden. Es hat acht dreiflächige und sechs vierflächige Ecken.

Das Granatoid hat drei pyramidale Axen; sie gehen durch je zwei vierslächige Ecken. Wenn eine dieser Axen senkrecht ist, so sind acht Flächen gegen die beiden Spitzen geneigt, die übrigen vier Flächen vertikal.

Die rhombeedrischen Axen, vier an der Zahl, gehen durch die dreiflächigen Ecken. Wenn eine dieser Axen CD Fig. 162 vertikal ist, so sind sechs Flächen gegen die Spitze geneigt, und sechs Flächen sind vertikal. Die zwölf prismatischen Axen gehen wie EF Fig. 163 durch die Mittelpunkte der rhombischen Flächen



des Körpers. Die aufrechte Stellung in dieser Richtung macht zwei Flächen horizontal, zwei vertikal, und acht geneigt. Die Länge der pyramidalen, prismatischen und rhomboedrischen Axen verhält sich  $= 1: \frac{1}{4} \times 2: \frac{1}{4} \times 3$ .

Der Würfel, das Oktaeder und das Granatoid sind die einzigen Formen mit 4 rhomboedrischen, 3 pyramidalen und 6 prismatischen Axen, welche in Bezug auf ihre Winkel beständig sind, es gibt nur einen Würfel, nur ein Oktaeder, nur ein Granatoid.

Die Verhältnisse ihrer Axen, Flächen, Kanten, Ecken u. s. w. zeigen manche interessante Analogien; einige derselben folgen hier in taballarischer Form.

Form	Pyramidale	Rhomboedrische	Prismatische		
FOLIA	Axen				
Hexaeder	1	<b>√</b> 3	V2		
Oktaeder*	1	31/3	<b>1</b> ✓ 2		
Granatoid	1	11/3	<b>₹</b> √2		

Form	Pyramidale	Rhomboedrische	Prismatische		
FULUI	Axen				
Hexaeder	1√3	1	₹√6		
Oktaeder	V3	1	<b>1</b> √6		
Granatoid	<b>₹√3</b>	1	11/6		

Form	Pyramidale	Rhomboedrische	Prismatische		
701111	Axen				
Hexaeder	1/2	₹1∕6	1		
Oktaeder	V2	₹ <b>V</b> /6	1		
Granatoid	V2	₹ <b>/</b> 6	1		

	Flächen		Kanten		Ecken		
Form	An- zahi	Sei- ten	Winkel	An- zahì	Winkel	An-	Kan- ten
Hexaeder	6	4	60° = 0	12	90°	8	3
Oktander	8	3	60° cos == ½	12	109°28′16″ 70°31′44″ cos = ± }	6	4
Granatoid	12	4	109°28'16" 70°31'44" cos = ± }	24	120° cos = -1	8 und 6	und 4

Die Axen selbst aber, vier rhomboedrische, drei pyramidale sechs prismatische schneiden sich respektive unter Winkeln von 109° 28′ 16″, von 90°, und von 90° und 120°.

Die Zeichnung des Granutoides ist aus dem Würfel sehr einfach, sey es, dass man sich als Vergleichung für das Auffinden der Länge der in dem Würfel verzeichneten rhomboedrischen oder pyramidalen Axen der obigen Tafel bedient, sey es, dass man die entstehenden Durchschultte mit diesen Axen graphisch verfolgt.

Fig. 164.

Für das Modelliren wählt man einen regelmässig sechsseitigen Stab, trägt die Breite EF Fig, 164 von F nach G und hat so zur Orientirung die Oktaederfläche EFG verzeichnet. Eine Senkrechte im Mittelpunkte durch FG gezogen bestimmt den Rhombus FCHG als Seitenfläche des Granatoids. Die Höhe von C über G ist eben so gross als die von H unter F.

Man hat Bezeichnungsmethoden erdacht, um eine oder die andere Form durch Buchstaben und Ziffern anzudeuten, wenn man weder die Figur noch den wörtlichen Ausdruck gebrauchen will. Wir bezeichnen mit Mons den Würfel, oder das Hexaeder durch H, das Oktaeder durch O, das Granatoid oder Dodekaed r durch D.

Das Granatoid ist kein regelmässiger Körper der Geometrie. Das Dodekaeder der Geometrie ist von zwölf gleichen und ähnlichen regelmässigen Fünsecken begrenzt, kommt aber nicht in der Natur vor.

An den Mineralien finden sich mehrere von zwölf Flächen begrenzte Körper, die nach der Anzahl der Flächen Dodekaeder benannt werden müssen. Wir wählen den Namen Granatoid, als Anspielung auf das häufige Vorkommen der Form am Granat. Weiss hatte bereits Granatoeder gebraucht, von der uralten Benennung Granatdodekaeder, die Werner demselben zu geben pflegte.

Das Granatoid kommt in der That häufig am Granate vor, aber auch am Sodalit, am Gold, am Magneteisenstein, Rothkupfererz, an der Blende.

### 25. DIR FLUOROIDE.

Syn. Hexaedrische Trigonal-Ikositetraeder, Mohs. Tetrakis-Hexaeder, G. Rose und Naumann. Viermal Sechsflächner, Naumann.
Pyramiden-Würfel, Weiss, v. Raumen. Viermal Sechsfläch,
Bernhardi. Hexaederkantige Ikositetraeder, Hexaederkantige
Vierundzwanzigflächner, Breithaupt.

Die Fluoroide Fig. 165 haben die Form eines Hexaeders, das auf jeder seiner Flächen eine flache vierseitige Pyramide trägt. Sie sind von vier und zwanzig Fig. 165. gleichschenkligen Dreiecken begrenzt, die in sechs vierzähligen Flächensystemen

vertheilt sind.

Die Fluoroide haben zwölf längere Kanten, die den Hexaederkanten entsprechen, und vier und zwanzig kürzere, welche in den vierflächigen Ecken zusammen laufen. Der Ecken sind vier-



zehn, und zwar acht sechsflächige, welche den Ecken des Hezaeders, und sechs vierflächige, welche den Mittelpunkten der Flächen desselben entsprechen.

Die zwölf längeren Kanten verbinden je zwei sechsslächige Ecken, die vierundzwanzig kürzeren je eine sechsslächige, mit einer vierslächigen.

Die drei pyramidalen Axen gehen durch die vierflächigen Ecken, die vier rhomboedrischen durch die sechsflächigen, die sechs prismatischen endlich durch die Mittelpunkte der Hexaederkanten.

Die Schnitte entsprechen den Axen, der pyramidale Querschnitt ist ein symmetrisches Achteck, der rhomboedrische Querschnitt ein symmetrisches Zwölfeck.

Mons hat drei, G. Rose fünf verschiedene Fluoroide.

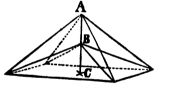
F	luoro	id Ebene	Winkel	Kanten	winkel
		а	b	A	$\boldsymbol{B}$
1.	2 F	71° 31′ 28″	50° 14′ 16″	157° 22′ 48″	133° 48′ 47″
2.	F	83° 37′ 48″	48° 11′ 23″	143° 7′ 48″	143° 7′ 48″

F	luoroi	d Ebene	Winkel	Kanten	winkel
		a	b	A	$\boldsymbol{B}$
3.	; F	85° 45′ 2″	47° 7′ 29′′	133° 36′	149° 33′
	•		46° 30′ 30¼″	126° 52′ 12″	1540 9/29"
5.	₽ F	88° 52′ 32′′	45° 33′ 44″	112° 37′	164° 3′

In ihren Winkeln bilden die Fluoroide eine Art Uebergang von dem Hexaeder bis zu dem Granatoid, indem bei einigen die vierflächigen Ecken nur wenig über die Flächen des Würfels erhaben sind, während bei anderen die Flächen des Granatoides nur durch eine stumpfe Kante in zwei getheilt erscheinen.

Ihre Abmessungen lassen sich am besten anschaulich darstellen, wenn man die auf jeder Hexaederfläche aufgesetzte einfache vierseitige Pyramide, mit dem Theile eines Granatoides vergleicht, der derselben entspricht. Setzt man in der angeführten Folge in

Fig. 166. Fig. 166 AC = 1, so ist die halbe Axe oder die Linie



Auch für die Bezeichnung gibt dieses Verhältniss das anschaulichste Bild. Für ein unbestimmtes Fluoroid gelte das Zeichen nF, so folgt für die aufgezählten fünf, in der Reihe 3F; 1F; 1F; 1F; 1F; NAUMANN hat noch 1F; 1F und 1F.

Die erste Varietät ist die Vollgestalt eines Pyritoides, die zweite Varietät i F findet sich am Golde und Kupfer aus Sibirien selbstständig, bei anderen Spezies in Combination; die vierte i F selbstständig am Fluss aus Cornwall. Diese letztere ist am längsten bekannt. Ich habe davon Gelegenheit genommen, dem alle gleichartigen Gestalten, wenn sie auch nicht dieselben Winkel haben, umfassenden Begriff der Form überhaupt den Namen Fluoroid beizulegen.

Die dritte und die fünste Varietät wurde von G. Ross aufgeführt. Die fünste ; F findet sich an der Blende zu Kapnik in Combination.

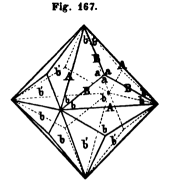
#### 26. DIR GALENOIDE.

Syn. Oktaedrische Trigonal-Ikositetraeder, Mohs. Triakisoktaeder, G. Rose und Naumann. Dreimal Achtslächner, Naumann. Pyramidenoktaeder, Weiss. Dreimalachtslach, Bernhardt. Pyramidenachtslach, v. Raumer. Oktaederkantige Ikositessaraeder, oktaederkantige Vierundzwanzigslächner, Breithaupt.

Die Galenoide Fig. 167 haben die Form eines Oktaeders, welches auf jeder seiner acht Flächen, eine flache dreiseitige

Pyramide trägt. Sie sind von vierundzwanzig gleichscheftkligen Dreiecken begrenzt, die in acht dreizähligen Flächensystemen vertheilt sind.

Die Galenoide haben zwölf längere Kanten, die den Oktaederkanten entsprechen, und vierundzwanzig kürzere, die in den dreiflächigen Ecken zusammenlaufen. Der Ecken sind vierzehn, und zwar sechs achtflächige, welche den Ecken



des Oktaeders, und acht dreiflächige, welche den Mittelpunkten der Flächen desselben entsprechen.

Die zwölf längeren Kanten verbinden je zwei achtslächige Ecken, die vierundzwanzig kürzern je eine achtslächige Ecke mit einer dreiflächigen.

Die drei pyramidalen Axen gehen durch die achtflächigen Ecken, die vier rhomboedrischen Axen durch die dreiflächigen, die sechs prismatischen endlich durch die Mittelpunkte der Oktaederkanten, welche den Hauptumriss der ganzen Figur bilden.

Die Schnitte entsprechen den Axen, der pyramidale Querschnitt ist ein Quadrat, der rhomboedrische ein symmetrisches. Zwölfeck.

In ihren Winkeln bilden die Galenoide eine Art Uebergang, oder Verbindung zwischen dem Oktaeder und dem Granatoid, indem die mit flacheren dreiflächigen Ecken mehr die Form des Oktaeders, die mit schärferen die des Granatoides zeigen.

GUSTAV ROSE gibt drei Galenoide an, von welchen Mons zwei anführt, nämlich das von den mittleren Abmessungen, und das dem Oktaeder näher stehende.

Galenoide	Ebene Winkel		Kantenwinkel		
a		b	A	В	
1. ‡G	119°14′ 1″	30° 22′ 59″	129° 31′ 14′′	162° 39′31″	
2. 🖁 G	1180 4'10"	30° 57′ 55″	1410 3/28"	152° 44′ 2″	
			153° 28′29″		

Ihre Abmessungen lassen sich am besten anschaulich darstellen, wenn man die auf jeder Oktaederfläche aufgesetzte dreisritige Pyramide mit dem Theile eines Granatoides vergleicht,

Fig. 168.

A

B

C

der derselben entspricht. Setzt man die halbe Axe, oder die Linie AC=1, Fig. 168, so ist in der angeführten Folge:

BC für Varietät 1. = 
$$\frac{1}{4}$$
  
2. =  $\frac{2}{1}$   
3. =  $\frac{1}{2}$ 

Die entsprechende Bezeichnung der drei Galenoide in der angeführten Folge ist  $\frac{1}{4}$ G,  $\frac{2}{3}$ G,  $\frac{4}{3}$ G. NAUMANN hat noch *)  $\frac{1}{24}$ G,  $\frac{1}{3}$ G,  $\frac{1}{3}$ G und  $\frac{2}{3}$ G.

Zwei von diesen Galenoiden, das zweite und dritte sind am Bleiglanz belannt, das zweite seit langer Zeit, und sehr ausgezeichnet, daher wurde der Name gebildet. Die erste Varietät findet sich am Granat, aus dem Brossothal in Piemont. Auch am Diamant findet sich ein Galenoid, aber von unbestimmten Abmessungen.

# 27. DIE LEUZITOIDE.

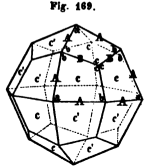
Syn. Zweikantige Tetragonal - Ikositetraeder, Mohs. Leuzitoeder und Leuzitoide, Weiss. Leuzit, v. Raumer. Deltoide Ikositesseraeder, Deltoide Vierundzwanzigflächner, Breithaupt. Trapezoeder, Hausmann. Deltoid Vierundzwanzigflach, Bernhardi. Leuzitkrystallisation, Werner. Ikositetraeder, Vierundzwanzigflächner, Naumann.

Die Leuzitoide Fig. 169 sind von vierundzwanzig Deltoiden begrenzt, an denen man nach Massgabe der Abmessungen acht

^{*)} Lehrbuch der Krystallographie 1, Thi. p. 112.

dreizählige, oder vier sechszählige Flächensysteme erkennt.

Wenn man auf den Deltoidffächen Linien zieht, welche die gleichen Winkel verbinden, so erhält man zweierlei gleichschenklige Dreiecke, von denen die Scheitel der spitzeren in den vierflächigen, die Scheitel der stumpferen in den dreiflächigen Ecken zusammenstossen.



Die Leuzitoide haben achtundvierzig Kanten, und sechsundzwanzig Ecken. Sechs der letzteren sind vierflächig, und von gleichen Kanten gebildet, zwölf
sind ebenfalls vierflächig, aber von zweierlei Kanten gebildet,
acht Ecken endlich sind dreiflächig. Vierundzwanzig gleiche Kanten verbinden die ungleichkantigen Ecken mit den vierflächigen,
vierundzwanzig andere aber ebenfalls gleiche Kanten dieselben ungleichkantigen Ecken mit den dreiflächigen.

Die drei pyramidalen Axen gehen durch die sechs gleichkantigen, vierflächigen Ecken, die vier rhomboedrischen durch die acht dreiflächigen, und die sechs prismatischen durch die zwölf vierflächigen von ungleichen oder von den zweierlei Kanten gebildeten Ecken. Diess ist die erste zu betrachtende Art von Formen, bei denen alle Axen durch Ecken gehen.

Die Schnitte entsprechen den Axen. Der Querschnitt senkrecht auf eine pyramidale Axe ist ein symmetrisches Achteck. Der rhomboedrische Querschnitt ist ein regelmässiges Sechseck.

In ihren Winkelverschiedenheiten stehen die Leuzitoide überhaupt zwischen dem Hexaeder, und dem Oktaeder, und verbinden sie durch Uebergänge.

Die zwei am genauesten bestimmten Leuzitoide besitzen folgende Abmessungen:

Leuzitoide		•	Ebene V	Vinkel		
		a	ь			C
1.	¦L	78° 27′46″	82° 15	3"	117°	2'8"
2.	3 L	84° 15′ 39″	81° 25	137111	1120	5317"
			Kantenv	vinkel		
		A	!	i	В	
		131° 48	813711	146°	26' 34"	,
		144° 54	4' 12"	129º 3	31' 16"	
			_		6	*

Winkel der an den pyramidalen Ecken gegenüberliegenden

Flächen Kanten

1. ½L 109° 28' 16" 126° 52' 12"

2. ½L 129° 31' 16" 143° 7' 48"

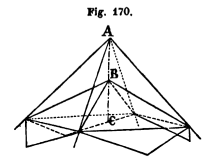
Eine genaue Untersuchung findet in diesen Winkeln ungemein interessante Analogien.

Der erste derselben 129° 28' 16" ist derselbe, unter welchem sich die rhomboedrischen Axen schneiden.

Der Winkel von 129° 31' 16" ist gänzlich gleich der Neigung der Flächen an den rhomboedrischen Ecken desselben Leuzitoides.

Die Winkel 126° 52'12" und 143° 7'48" ergänzen sich zu 270°, der Summe zweier anschliessender Winkel in jedem symmetrischen Achteck. Die pyramidalen Hauptschnitte der zwei Varietäten sind also einander ähnlich, nur haben sie gegen einander eine diagonale Lage.

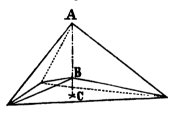
Die Abmessungen der Leuzitoide lassen sich deutlich in zwei Lagen anschaulich machen, in einer pyramidalen und in einer rhomboedrischen.



In der ersten Stellung Fig. 170 erheben sich über die Hexaederfläche die pyramidalen Ecken des Oktaeders und der zwei Leuzitoide in dem Verbältniss von

> Oktaeder AC = 11ste Varietät  $BC = \frac{1}{2}$ 2te Varietät  $BC = \frac{1}{2}$ .

Fig. 171.



In der zweiten Stellung Fig. 171 erheben sich über den Oktaederflächen die rhomboedrischen Ecken des Hexaeders und der zwei Leuzitoide in dem Verhältniss von Hexaeder AC = 11ste Varietät  $BC = \frac{1}{2}$ 2te Varietät  $BC = \frac{2}{3}$ .

Die erste Varietät dieser Leuzitoide ist längst am Leuzit selbstständig bekannt, daher der Name. Aber auch am Analcim, am Granat u. s. w. Die zweite am Gold, am Silber, in Combinationen am Fluss, Magneteisenstein.

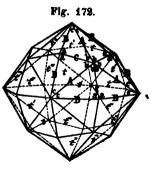
Die zweite Form trägt bei WEISS bereits den Namen Leuzitoid, während er die erstere Leuzitoeder nennt.

### 28. DIR- ADAMANTOIDE.

Syn. Tetrakontaoktaeder, Mohs. Pyramiden-Granatoeder z. Th. achtundvierzigflächner, Weiss. Pyramiden-Kantenzwölfflach, v. Raumer. Tesserakontaoktaeder, Achtundvierzigflächner, Breithaupt. Trigonalpolyeder, Hausmann. Achtundvierzigflach, Bernhardi. Hexakisoktaeder, Sechsmalachtflächner, Naumann.

Die Adamantoide Fig. 172 sind von achtundvierzig ungleichseitigen Dreiecken begrenzt, die nach Massgabe der Abmessungen in sechs achtzähligen, acht sechszähligen oder zwölf vierzähligen Flächensystemen versammelt sind.

Der Ecken sind wie bei den Leuzitoiden sechsundzwanzig und zwar sechs achtflächige, acht sechsflächige, und zwölf vierflächige.



Sie haben im Ganzen zweiundsiebenzig Kanten, und zwar dreierlei, vierundzwanzig von jeder Art, welche immer ungleiche Ecken mit einander verbinden.

Zweierlei Kanten bilden abwechselnd die achtstächigen Ecken; abwechselnde Kanten, die zuweilen gleich gross sind, die sechsstächigen, ebenfalls abwechselnde die vierstächigen Ecken.

Die drei pyramidalen Axen gehen durch die achtflächigen, die vier rhomboedrischen durch die sechsflächigen, die sechs prismatischen durch die vierslächigen Ecken.

Die Ecken stimmen in ihrer Lage mit den Mittelpunkten der Flächen des Hexaeders, Oktaeders, und Granatoides überein. Die Schnitte entsprechen den Axen, der pyramidale Querschnitt ist ein symmetrisches Achteck, der rhomboedrische ein symmetrisches Zwölfeck.

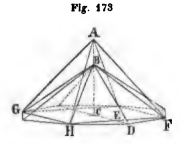
Die Adamantoide nähern sich in ihrer Mannigfaltigkeit in der Hauptform mehr oder weniger einer jeden der im Vorhergehenden aufgeführten vielaxigen Gestalten.

Mons hat drei dieser Formen, Gustav Rose fünf, von de nen zwei mit Mons übereinstimmen.

Adamantoide		ie	Kantenwiukel	
		A	$\boldsymbol{B}$	$\boldsymbol{c}$
1.	² / ₃ A ¹ / ₃	158° 12′ 48″	148°59′50″	158° 12′48″
2.	AA }	152° 20′22″	160° 32′ 13″	152° 20′ 22″
3.	1 A 1	162° 14′50′′	154° 47′ 28″	1440 2'58"
4.	3 A 1	147° 48'	157° 23′	164° 3′
5.	ξ A ½	166° 57′ 18″	152° 6'47"	140° 9′ 7″
6	3 A 1	158° 46′ 49′′	165° 2'20"	136° 47'15"
			Ebene Winkel	
		a	ь	C
1.	2 A 1	86° 56′ 25″	56° 15′ 4″	36° 48′ 31″
2.	3 A 1 €	879 34/ 49/	83° 46′ 42″	38° 38′ 29″
3.	1 A 1	85° 50′ 23″	54° 21′ 34″	39° 48′ 3″

Bei der Bezeichnung der Adamantoide muss man nothwendiger Weise zwei Elemente unter den Verhältnissen auswählen, welche die Abmessungen der Gestalt vollkommen bestimmen. Die anschaulichsten scheinen folgende zwei zu sein:

1. Das Verhältniss, in welchem bei gleichen Abschnitten eines Oktaeders, und eines unbestimmten Adamantoides mAn die Axen derselben AC und BC Fig. 173 zu einander stehen. Wir

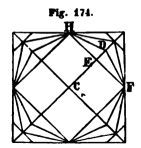


setzen also 
$$\frac{BC}{AC} = m$$
;

2. in dem Querschnitt senkrecht auf diese Axe das Verhältniss der Linien DE:EC. Wir setzen  $\frac{DE}{EC}$  = n. Beide Verhältnisse sind gewöhnlich an den Formen einzeln oder in

Verbindung mit einander leicht ersichtlich.

Das erste der oben verzeichneten Adamantoide zeigt die Neigung der beiden Kanten FB und  $BG = 112^{\circ}$  37' 12", daher  $m = \frac{\pi}{3}$ . Der Winkel FDH häufig im Durchsc'nitt mit einer Hexaeder-Fläche Fig. 174 zu beobachten ist  $= 143^{\circ}$  7' 48", daher  $\pi = \frac{1}{3}$ ; das Zeichen daher im Ganzen  $\frac{\pi}{3}$  A $\frac{\pi}{3}$ .



In Bezug auf die besondere Austheilung der Flächen mag hier berührt werden, dass in den Varietäten 1 und 4 diejenigen Kanten, welche die sechsflächigen und achtflächigen Ecken verbinden, genau die Lage der Kanten des Granatoides besitzen, ferner dass die Kantenwinkel an den sechsflächigen Ecken, bei der Varietät 1, sowohl als bei Varietät 2 gleich gross sind, also die Schnitte senkrecht auf die zugehörigen Axen nicht symmetrische, sondern regelmässige Sechsecke sind.

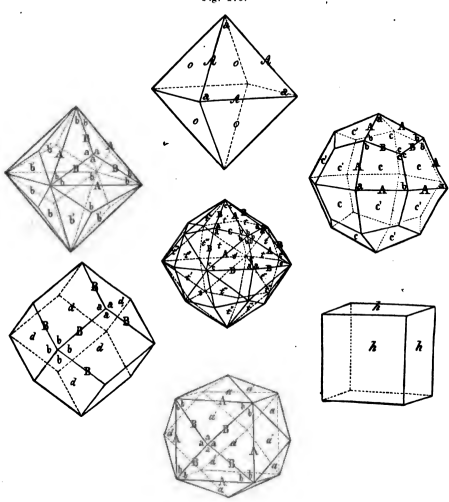
Mohs hat die drei ersten Varietäten, die Angabe von Hauv zum Grunde legend. Die Form  $\frac{\pi}{3}A_{\frac{1}{3}}$  kommt am Granate von Arendal vor;  $\frac{1}{4}A_{\frac{1}{3}}$  am Fluss aus dem Münsterthal; die zweite Varietät ist die Vollgestalt eines Diploides am Schwefelkies, und eines Borazitoides am Borazit. G. Rose fand  $\frac{3}{4}A_{\frac{1}{4}}$  am Granat von Cziklova, die beiden oben zuietzt aufgeführten Adamantoide nebst dem  $\frac{1}{8}A_{\frac{1}{3}}$  an Flussspathen. Naumann hat noch überdiess  $\frac{1}{4}A_{\frac{1}{3}}$ ,  $\frac{4}{4}A_{\frac{3}{3}}$ , und  $\frac{64}{54}A_{\frac{3}{3}}$ .

Adamantoide kommen ausgezeichnet, selbstständig am Diamant vor, daher der Name, doch sind sie ihren Abmessungen nach an diesem Minerale nicht bestimmbar, da sie krumme Flächen zeigen, obwohl unter scharfen Kanten sich schneidend.

# 29. SCHEMA, BEZEICHNUNG.

Ausser den bisher betrachteten gibt es keine Gestalten, welche drei pyramidale, vier rhomboedrische und sechs prismatische Axen besitzen. Sieben Formen besitzen diese Anzahl von Axen. Man kann aus denselben recht zweckmässig für die Vergleichung ihrer Eigenschaften ein graphisches Schema bilden, wie folgt:

Fig. 175.



Die Gestalten von unveränderlichen Abmessungen, Hexaeder, Oktaeder, Dodekaeder oder Granatoid, stehen in den Winkeln eines Dreieckes. Zwischen dem Hexaeder und Oktaeder das Leuzitoid, zwischen Oktaeder und Granatoid das Galenoid, zwischen Hexaeder und Granatoid das Fluoroid, zwischen den drei letzteren endlich entfernter von den drei ersteren das Adamantoid.

Die Axen der sieben Formen sind vollkommen parallel gestellt. Wir stellen die im Vorhergehenden angewendeten Zeichen der Formen zur Uebersicht ebenfalls zusammen. zeichnung von Mons bezieht sich auf die Körper an sich: die Bezeichnungen, welche andere Krystallographen ausgedacht haben, geben Verhältnisse, aus denen sich Formen berechnen lassen, sie sind mehr Definitionen analog, während die Zeichen von Mous sich mehr der Natur von Namen nähern, doch suchen wir letztere mehr dem gegenwärtigen Zustande der krystallographischen Indem wir die Zeichen H.O.D für die Kenntnisse anzupassen. Gestalten von unveränderlichen Abmessungen beibehalten, bezeichnen wir die Fluoroide, Galenoide, Leuzitoide und Adamantoide durch die Anfangsbuchstaben F. G. L und A mit Hinzufügung der Coefficienten der Varietät, welche beobachtet wurde. drücken also das graphische durch ein Zeichen-Schema aus. wie folgt:

0

nG nL mAn

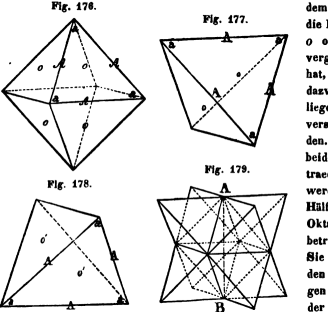
### D nF H

Es ist sehr vortheilbaft, Krystallmodelle oder Zeichnungen von den sieben vielaxigen Formen in der oben erwähnten Gruppirung zur Versinnlichung so mancher Analogien, die zwischen ihnen statt finden, zu betrachten. Auch Naumann und Breit-Haupt haben solche Zusammenstellungen gemacht.

# 30. PANTOEDRIE, HEMIEDRIE, TETARTOEDRIE.

Die bisher betrachteten Gestalten, Würfel, Oktaeder, Granatoid, Fluoroid, Galenoid, Leuzitoid, Adamantoid sind diejenigen, welche die meisten Axen enthalten. Noch gibt es aber viele von gleichen und ähnlichen Flächen begrenzte vielaxige Körper, die jedoch einen geringeren Grad der Symmetrie besitzen, als die obigen. Sie sind bereits in denselben enthalten, und werden durch ein Verfahren, von Mons die Zerlegung genannt, aus ihnen dargestellt, welches mit der Hervorbringung der einfachen Gestalten aus den zusammengesetzten die grösste Analogie besitzt.

Man betrachtet nämlich die Möglichkeit unter den Flächen der sieben Gestalten, solche auszuwählen, die man als symmetrisch verschieden betrachten kann, und vergrössert die einen, während man die dazwischenliegenden verschwinden lässt. So kann man die abwechselnden Flächen des Oktaeders vergrössern, bis sie den Raum allein einschliessen. Die vier abwechselnd dazwischen liegenden Flächen fallen ganz weg, und aus dem Oktaeder Fig. 176 entstehen zwei Tetraeder Fig. 177 und 178, jenach-



die Flächen o oder o' vergrössert hat, bis die dazwischen liegenden verschwinden Dia heiden Tetraeder werden als Hälften des Oktaedera betrachtet. Sie befinden sich gegen einander in um-

man

gekehrter Stellung, und bringen mit einander verbunden wieder das Oktaeder hervor. Sie ergänzen sich wie in Fig. 179 zur vollständigen Axensymmetrie der sieben vollflächigen Formen.

Man nennt Formen, welche auf die hier erklärte Art als Hälften einer anderen betrachtet werden können, hem ie drische, das Verhältniss selbst die Hem ie drie, während diejenige Form, welche alle ihre Flächen, die volle Anzahl derselben behält, als pantoedrisch, das Verhältniss selbst als Pantoedrie betrachtet wird. Die ersteren Ausdräcke sind allgemein angenommen, für die letztern bedient man sich bisher der Aus-

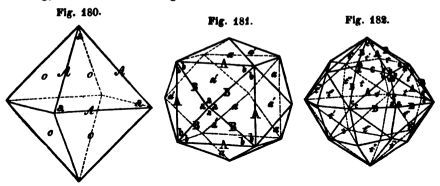
drücke homoedrisch oder holoedrisch, doch scheint der Begriff der Stammsylbe  $\pi \tilde{a}_{I}$ , mehr als die Etymologie dieser beiden, demjenigen zu entsprechen, was angedeutet werden soll. Tetartoedrie findet Statt, wenn eine hemiedrische Form noch einmal in zwei Hälften zertheilt werden kann, wodurch man also Viertel oder tetartoedrische Formen erhält.

Im Aligemeinen kann man nur drei verschiedene Arten von Zerlegung unternehmen, so, dass symmetrische Resultate erhalten werden, indem man:

- 1. die abwechselnden Flächen, oder
- 2. die abwechselnden Flächenpaare, oder
- 3. die abwechselnden Flächensysteme bis zum Verschwinden der dazwischenliegenden vergrössert.

Abwechselnde Flächen zu vergrössern, zum Verschwinden der dazwischen liegenden, erlaubt

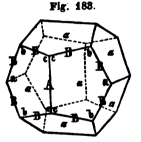
- 1. Das Oktaeder Fig. 180.
- 2. Das Fluoroid Fig. 181.
- 3. Das Adamantoid Fig. 182.



Man erhält aus denselben in der nämlichen Ordnung

1. Die Tetraeder Fig. 177 und 178 mit geneigten Flächen.

2. Die Pyritoide Fig. 183 u. Fig. 184 mit parallelen Flächen.



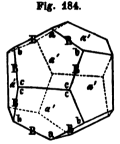
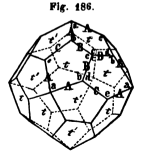


Fig. 185.



3. Die Gyroide Fig. 185 u. Fig. 186 mit geneigten Flächen.

Durch jede dieser wesentlich von einander verschiedenen Verfahrungsarten, werden die Axenverhältnisse der Formen auf ganz eigenthümliche Art verändert, wenn auch die Winkel, unter welchen sie sich schneiden, stets die nämlichen bleiben. Die sechs prismatischen Axen der pantoedrischen Form verschwinden gänzlich; die rhomboedrischen behalten ihren Charakter in Bezug auf die Möglichkeit von Einzeichnung von gleichseitigen Dreiecken in die Schnitte; die pyramidalen Axen verwandeln sich in den aus der ersten Zerlegungsart hervorgegangenen Tetraedern in hamipyramidale, in den aus der zweiten Zerlegungsart hervorgegangenen Pyritoiden in prismatische, in den Gyroiden behalten sie den pyramidalen Charakter, indem man in die zugehörigen Schnitte Quadrate einzeichnen kann. Doch zeigen in den Gyroiden sowohl rhomboedrische als pyramidale Schnitte den eigenthümlichen gyroid isch en Charakter der Form selbst.

Wo es erforderlich ist, die drei Zerlegungsarten gegen einander zu kontrastiren, lassen sich die Hälften als tetraedrische, pyritoidische oder gyroidische betrachten, auch wenn sie andere Körper betreffen, als die welche oben aufgezählt wurden.

Gleichen Charakter in Bezug auf Art und Lage der Axen, wie die Tetraeder, zeigen noch mehrere Formen, die aus pantoedrischen, durch Vergrösserung abwechselnder Flächensysteme entstehen wie folgt.

Pantoedriach.

Hemiedrisch.

Oktaeder Fig. 187.

Tetraeder Fig. 188 und 189.

Fig. 187.

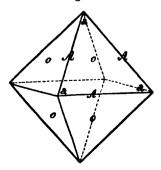


Fig. 188.

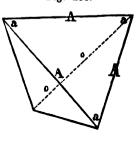
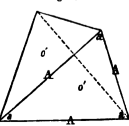
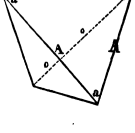


Fig. 189.



Galenoid Fig. 190.

Fig. 190.



Deltoeder Fig. 191 und 192.

Fig. 191.

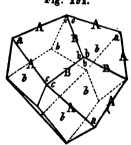
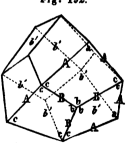
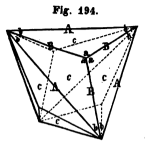


Fig. 192.

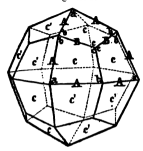


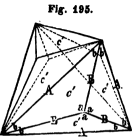
Leuzitoid Fig. 193.

Fig. 193.



Kyproide Fig. 194 und 195.

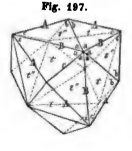


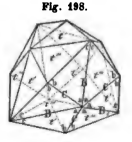


Pantoedrisch.
Adamantoid Fig. 196.
Fig. 196.

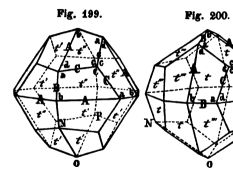
Hemiedrisch. Borazitoide Fig. 197 und 198.







Die letzteren sind die tetraedrischen Hälften der ersteren.



Nebst dem
Fluoroid hat nur
noch das Adamantoid pyrit oidische Hälften,
welche entstehen, wenn man
seine abwechselnden Flächenpaare vergrössert, diess sind

die Diploide Fig. 199 und 200.

Nur das Adamantoid selbst gestattet die gyroidische Zerlegung. Die beiden Gyroide Fig. 201 und 202 zeigen den Charak-

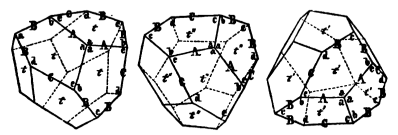




ter der entgegengesetzten
Drehung.
Sie sind nicht
wie die tetraedrischen
oder pyritoidischen Hälften durch die
Stellung al-

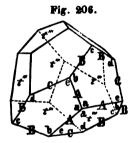
lein verschieden; sie decken sich selbst in vollkommen paralleler Stellung nicht, sondern unterscheiden sich wie rechts und links, oder Gegenstand und Spiegelbild.

Die aus den Gyroiden oder Diploiden, oder aus den Borazitoiden zu erhaltenden Viertel, die Tetartoide Fig. 203, 204, 205, 206 Fig. 203. Fig. 204. Fig. 205.



haben den Charakter der Drehung mit den Gyroiden, die Hauptform mit den Tetraedern gemein.

Weder die Gyroide noch die Tetartoide sind unter den vielaxigen Gestalten in der Natur beobachtet worden. Doch ergänzen sie die Lehre von der Zerlegung der Formen im Allgemeinen, und es fin-



den sich allerdings analoge Verhältnisse unter denjenigen Formen in der Natur, welche eine rhomboedrische Hauptaxe besitzen, nämlich am Quarz.

### 31. DIE TETRAEDER.

Syn. Vierflächner, v. RAUMER, BREITHAUPT. Vierfläch, BERNHARDI.
Hemioctaeder, G. Rose. Einfache dreiseitige Pyramide. Reguläres Tetraeder.

Die Tetraeder Fig. 207.

Fig. 207.

Fig. 208.

Fig. 208.

Fig. 208.

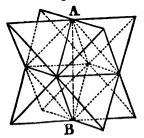
kel sind daher  $=60^{\circ}$ . Sie haben sechs gleiche Kanten und vier gleichwinklige dreiflächige Ecken. Der Flächenwinkel beträgt  $70^{\circ}$  31' 44.

Die Tetraeder besitzen drei hemipyramidale Axen, solche, deren Schnitte Rechtecke sind, in denen sich Rhomben verzeichnen lassen, die aber zu beiden Seiten der Axe eine entgegengesetzte Lage haben, sie gehen durch die Mittelpunkte gegenüberstehender Kanten, und stehen senkrecht auf einander. Vier rhomboedrische Axen, deren Schnitte gleichseitige Dreiecke sind, gehen durch die Ecken, und die Mittelpunkte der gegenüberstehenden Flächen.

Die hemipyramidalen Axen stimmen in ihrer Lage mit den pyramidalen der sieben zuerst betrachteten Körper, insbesondere des Oktaeders überein, aber die Symmetrie tritt an die Stelle der Regelmässigkeit in den Schnitten; nur der Schnitt durch den Mittelpunkt, der Querschnitt ist ein Quadrat. Die rhomboedrischen Axen stimmen gleichfalls mit denen am Oktaeder überein, die Regelmässigkeit der Schnitte bleibt, aber die Symmetrie der Lage ist zu beiden Seiten des Mittelpunktes der Axen entgegengesetzt. Die Grösse der Schnitte nimmt auf einer Seite zu, auf der andern ab.

Zwei Tetraeder, von denen das eine eine solche Stellung gegen das andere hat, dass die Flächen die Lage der Ecken am anderen besitzen und umgekehrt, ergänzen sich gegenseitig zur Regelmässigkeit. Das eine ist das Umgekehrte des andern.

Fig. 209.



Die zwei Tetraeder sind auch wirklich bereits in dem Oktaeder enthalten. Wenn man nämlich die abwechselnden Flächen an denselben vergrössert, bis sie den Raum vollständig umschliessen, so entstehen wie in Fig. 209 die zwei Tetraeder, in der Stellung, in welcher sie oben betrachtet wurden.

Wenn man die Mittelpunkte der Kanten des Tetraeders durch gerade Linien verbindet, so bilden diese den Umriss des Oktaeders, indem sie die Lage der Kanten dieses Körpers haben. Die beiden Tetraeder sind die Hälften des Oktaeders. Sie stehen, das eine gegen das andere in umgekehrter Stellung. Ihr Zeichen ist also  $+\frac{0}{2}$  und  $-\frac{0}{2}$ .

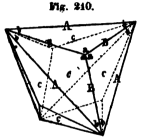
Tetraeder kommen in der Natur beim Fahlerz von Kapnik rein, ohne Verbindung mit anderen Flächen vor. In Verbindung mit anderen Formen beim Borazit, Helvin und der Blende.

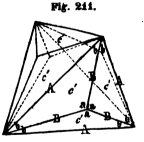
### 32. DIE KYPROIDE.

Syn. Trigonaldodekaeder, Mohs. Pyramidentetraeder, Weiss. Pyramidale Dodekaeder, pyramidale Zwölfflächner, Tetraederkantige Dodekaeder, Breithaupt. Dreimalvierflach, Bernhardi. Trigondodekaeder, Naumann.

Die Kyproide Fig. 210 und 211 haben die Hauptform eines

Tetraeders, das auf jeder seiner Flächen eine flache dreiseitige Pyramide trägt. Sie sind von 12





gleichschenkligen Dreiecken begrenzt, welche vier dreizählige Flächensysteme bilden. Sie haben achtzehn Kanten und acht Ecken. Sechs längere Kanten haben die Lage der Kanten des Tetraeders, zwölf kürzere laufen in den vier flachen dreiflächigen Ecken zusammen, welche sich über den Tetraederflächen erheben. An der Stelle der Ecken des Tetraeders treffen wir vier sechsflächige symmetrische Ecken.

Die vier rhomboedrischen Axen gehen durch die entgegengesetzten sechsflächigen und dreiflächigen Ecken, die drei hemipyramidalen wie beim Tetraeder durch die Mittelpunkte der längeren Kanten, welche die Lage der Tetraederkanten haben. Die Schnitte entsprechen den Axen. Der Querschnitt senkrecht auf die hemipyramidalen Axen ist ein symmetrisches Achteck.

Die Kyproide verhalten sich in jeder Beziehung zu den Leuzitoiden wie die Tetraeder zu den Oktaedern. Sie sind die Hälf-Haidinger's Mineralogie. ten derselben. Zwei Kyproide in umgekehrter Stellung erginzen sich gegenseitig zu dem Grade der Symmetrie, der in den Leuzitoiden herrscht, diess wird in den Zeichen  $+\frac{nL}{2}$  und  $-\frac{nL}{2}$  angedeutet.

Die zwei in der Natur am häufigsten vorkommenden Kyproide haben folgende Abmessungen:

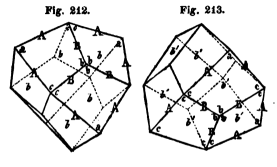
	Ebene	Winkel	Kantenwinkel $A$		
	a	b			
$\frac{1}{2}$	117° 2′8′′	31° 28′ 56″	109° 28′ 16"	146° 26′ 34″	
$\frac{\frac{1}{3}L}{2}$	112° 53′7″	33° 33′ 26 ½″	129°31′16"	129° 31' 16"	

Die Winkel an den dreiffächigen Ecken a und B stimmen mit den Winkeln der doppelten Anzahl ähnlich gelegener an den Leuzitoiden überein.

Die erste Varietät kommt am Fahlerz von Kapnik, von Klausthal am Harz, vorzüglich schön am Eulytin, dem Arsenikwismuth Werners, die zweite an der Blende vor. Letztere in Verbindung mit anderen Formen, die erste aber selbstständig. Das Fahlerz hat keinen Namen, aus dem sich ein wörtlicher Ausdruck für die Form ableiten liesse, ich habe daher Kyproid nach der Stammsylbe in Aes cyprium, einem Namen des wichtigsten chemischen Bestandtheils des Fahlerzes in technischer Beziehung gebildet.

### 33. DIE DELTOEDER.

Syn. Zweikaptige Tetragonal - Dodekaeder, Mons. Trapezoid - Dodekaeder, Weiss. Deltoid-Dodekaeder, Deltoidzwölfflächner, Breithaupt. Deltoid Zwölfflach, Bernhardi, Deltoid - Dodekaeder, Naumann.



Die Deltoeder Fig. 212 und
Fig. 213 haben die
Hauptform eines
Tetraeders. Anstatt jeder der
Flächen erscheint
ein dreizähliges

Flächensystem. Sie sind also von zwölf Flächen begrenzt. Die Flächen haben die Figur von Deltoiden.

Die Deltoeder haben vierzehn Ecken; vier davon entsprechen den Ecken, vier den Mittelpunkten der Flächen des Tetraeders, und sind dreiflächig, sechs andere sind vierflächig und entsprechen den Mittelpunkten der Kanten. Sie haben vierundzwanzig Kanten von zweierlei Grösse. Zwölf verbinden die vierflächigen Ecken mit den schärferen, zwölf andere die vierflächigen Ecken mit den stumpferen dreiflächigen.

Die vier rhomboedrischen Axen gehen durch die entgegengesetzten schärferen und stumpferen dreiflächigen Ecken, die drei hemipyramidalen durch die vierflächigen Ecken. Die Schnitte entsprechen den Axen. Der Querschnitt senkrecht auf eine hemipyramidale Axe ist ein Quadrat.

Wie die Tetraeder erscheinen die Deltoeder in zwei Stellungen, von denen eines das Umgekehrte des anderen ist. Sie sind die Hälften der Galenoide. Zwei Deltoeder in umgekehrter Stellung ergänzen sich zu dem Grade der Symmetrie der in den Galenoiden wahrgenommen wird. Die Deltoeder erhalten die Zeichen

$$+\frac{nG}{2}$$
 and  $-\frac{nG}{2}$ .

Von den zwei beschriebenen Varietäten finden wir bei Mons nur die zweite Varietät. Ihre Winkel sind:

2. 
$$\frac{3}{2}$$
 90° 118° 4′ 10″ 75° 57′ 55″ 90° 0′ 0″ 152° 44′ 2″

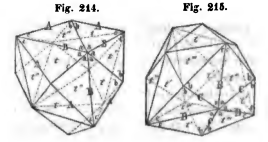
Die Winkel an den dreiflächigen Ecken b und B stimmen mit den Winkeln der in doppelter Anzahl ähnlich gelegenen an den Galenoiden überein.

Die erste Varietät kommt nach G. Rosz an dem Fahlerze von Dillenburg vor, in Verbindung mit anderen Formen, die zweite an der Blende in Cornwall. Bei der Bildung des Namens Deltosder leitete die Figur der Flächen. Der Name Deltoid wäre passender gewesen, aber er war bereits für diese Flächen im Gebrauche.

## 34. DIE BORAZITOIDE.

Syn. Tetraedrische Trigonal-Ikositetraeder, Mons. Gebrochene Pyramiden-Tetraeder, Weiss. Skalenische Ikositesseraeder, Skalenische Vierundzwanzigsflächner, Breithaupt. Sechsmalvierslach, Bernhard. Hexakistetraeder, Sechsmalvierslächner, Naumann.

Die allgemeine Form der Borazitoide Fig. 214 und 215 ist die eines Tetraeders, von dem jede Fläche eine flache sechsseitige



Pyramide trägt.
Anstatt jeder der
Flächen erscheint
ein sechszähliges
Flächensystem,
anstatt jeder Ecke
des Tetraeders
eine sechsflächige, über jeder

Kante desselben eine vierslächige Ecke.

Die Borazitoide haben demnach vierzehn Ecken, davon sind acht sechsflächig, vier schärfere, und vier stumpfere, und sechs vierflächig. Sie haben sechsunddreissig Kanten von dreierlei Art; die längsten zwölf B verbinden die zweierlei sechsflächigen Ecken mit einander, und haben die Lage der Kanten B an den Kyproiden, andere zwölf C, die kürzesten verbinden die flächeren sechsflächigen Ecken mit den vierflächigen. Sie haben die Lage der Kanten B an den Deltoedern. Die übrigen mittleren zwölf Kanten A verbinden diese vierflächigen Ecken mit den schärferen sechsflächigen Ecken.

Die vier rhomboedrischen Axen gehen durch die sechsflächigen, die drei hemipyramidalen Axen durch die vierflächigen Ecken. Die Schnitte entsprechen den Axen, der Querschnitt, senkrecht auf eine hemipyramidale Axe ist ein symmetrisches Achteck.

Wie die Tetraeder erscheinen die Borazitoide in zwei verschiedenen Stellungen. Sie sind Hälften der Adamantoide. Zwei Borazitoide ergänzen sich zu demjenigen Grade der Symmetrie, der an den letzteren Statt findet. Die Zeichen der Borazitoide sind  $+\frac{mAn}{2}$ ; und  $-\frac{mAn}{2}$ .

Die Winkel der zwei in der Natur bekannten Varietäten sind:

Ebene Winkel

a b c

$$\frac{3}{3}\frac{A}{3}\frac{1}{2}$$
 56° 15' 4" 82° 23' 19" 41° 21' 37"

 $\frac{3}{2}\frac{A}{2}\frac{1}{2}$  53° 46' 42" 82° 77' 58" 43° 55' 20"

Kantenwinkel

A B C

110° 55' 29" 158° 12' 48" 158° 12' 48"

122° 52' 42" 152° 20' 22" 152° 20' 22"

Die Winkel an den flächeren sechsflächigen Ecken a, B und C stimmen mit den Winkeln der abwechselnden Flächensysteme an den Adamantoiden überein.

Die erste Varietät dieser Formen findet sich nach G. Rosz an dem Fahlerz von Ilanz am Rhein, die zweite kommt am Borazite vor. Die letztere hat Veranlassung zur Wahl des Namens gegeben. Am Diamante kommt ein Borazitoid selbstständig vor, doch mit den bekannten gekrümmten Flächen.

#### 35. SCHEMA.

Analog dem graphischen Schema der Gestalten mit pyramidalen rhomboedrischen und prismatischen Axen in §. 29; lassen sich auch diese mit rhomboedrischen und hemipyramidalen in ein Dreieck zusammenstellen. Zur Ergänzung müssen die drei Formen beigefügt werden, welche keine Hälften haben. In den Winkeln des Dreiecks stehen wieder die Formen von unabänderlichen Abmessungen, zwischen Tetraeder und Hexaeder die Kyproide, zwischen Tetraeder und Granatoid die Deltoeder, zwischen Hexaeder und Granatoid unverändert die Fluoroide. In der Mitte endlich die Borazitoide, zwischen Tetraeder und Fluoroid, zwischen Würfel und Deltoeder, und zwischen Granatoid und Kyproid.

einander

Die Bezeichnungen der Hälften geht auf die ursprünglichen Gestalten zurück. So wird das Tetraeder als Hälfte des Oktaeders durch  $\frac{0}{2}$  bezeichnet. Die Kyproide als Hälften der Leuzitoide durch nL/2, die zwei Deltoeder als Hälften der Galenoide durch  $rac{n G}{2}$ , die Borazitoide als Hälften der Adamantoide durch  $rac{n A m}{2}$ . Das Zeichenschema erscheint also, wie folgt:

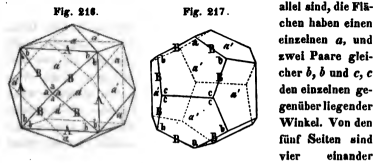
$$\begin{array}{ccc}
\pm \frac{O}{2} \\
\pm \frac{nG}{2} \\
\pm \frac{nAm}{2} \\
+ \frac{nF}{2}
\end{array}$$

#### 36. DIE PYRITOIDE.

D

Syn. Hexaedrische Pentagonal - Dodekaeder, Mons. Pyritoeder und Pyritoide, WEISS, Kieszwölfflach, v. RAUMER. Domatische Dodekaeder, dachförmige Zwölfflächner, Breithaupt. Zweimalsechsflach, Bernhardi. Pentagonal-Dodekaeder, Hausmann. Pentagon - Dodekaeder, NAUMANN.

Die Pyritoide Fig. 216 und 217 sind von zwölf symmetrischen Fünfecken begrenzt; von denen immer zwei und zwei par-



gleich, die fünste A liegt dem einzelnen Winkel gegenüber.

Sie haben dreissig Kanten und zwanzig Ecken. Sechs Kanten liegen in den Hexaeder-Flächen. Vierundzwanzig andere vereinigen sich in den gleichwinkligen dreiffächigen Ecken.

Von den zwanzig Ecken sind nur acht gleichwinklig, die übrigen zwölf eind von zwei gleichen an den einzelnen Kanten anliegenden Winkeln, und einem der einzelnen Kante gegenüberliegenden gebildet.

Die rhomboedrischen Axen, vier an der Zahl, gehen durch die gleichwinkligen Ecken, die drei prismatischen durch die Mittelpunkte der einzelnen Kanten.

Die Vergleichung mit den Fluoroiden beweist, dass die Pyritoide Hälften derselben sind, aber nicht so, dass tetraederähnliche Gestalten mit geneigten Flächen daraus hervorgehen, und das Fluoroid gestattet auch diese Zerlegung gar nicht; sondern Hälften mit parallelen Flächen. Jedes Fluoroid entspricht in der Lage seiner Flächen zu gleicher Zeit zwei gleichen und ähnlichen Pyritoiden, welche zusammen genommen erst den Grad der Symmetrie hervorbringen, den jenes allein besitzt.

Die Bezeichnung der Pyritoide deutet auf dieses Verhältniss zu den Fluoroiden hin. Um das Vorkommen von parallelflächigen Hälften anstatt geneigtflächiger auszudrücken, wird der Unterschied der beiden Pyritoide durch rechts und links anstatt durch parallel und umgekehrt dem Ausdrucke für die Hälften beigefügt, so

dass  $r\frac{nF}{2}$  und  $l\frac{nF}{2}$  die Zeichen derselben sind. Wenn man näm-

lich ein Fluoroid auf einer rhomboedrischen Axe aufrecht stellt, eine Hexaederkante gerade vor sich hin, und die Fläche rechts von dieser Kante, nebst den abwechselnden vergrössert, bis sie den Raum begränzen, so resultirt ein rechtes Pyritoid; nimmt man die Flächen links von der Kante, und die abwechselnden, so erhält man ein linkes Pyritoid.

In Mons Grundriss sind drei, bei G. Rosz noch ein viertes Pyritoid aufgezählt. Ihre Abmessungen sind:

Die Winkel der drei am Schweselkies bekannten Varietäten sind solgende, und zwar die ebenen Winkel a, b, c und d, die Flächenwinkel A, B, C; und D die Neigung der beiden längsten Kanten, welche die Lage der senkrechten Linie, auf den Flächen der Pyritoide haben, gegeneinander.

	•	<b>.</b> .		
		Ebene '	Winkel	
	а	b	c	d
$\frac{\overset{2}{3}A^{\frac{1}{3}}}{2}$	106° 59′ 7″	79° 53′ 50″	116° 6′ 13″	57° 0′ 50″
<u> </u>	104° 38′ <b>25</b> ″	84° 12′ 32″	113° 21′ 46″	57° 47′ 17″
$\frac{\frac{1}{2}A\frac{1}{3}}{2}$	96° 13′ 37″	8 <b>3° 46 ′23″</b>	113° 34′ 41"	66° 25′ 19"
Kantenwinkel				
	A	$\boldsymbol{\mathit{B}}$	C	D
$\frac{3}{2}\frac{A_3}{2}$	148° 59′ 50″	115° 28′ 37"	141° 47′ 12″	112° 37′ 12"
	160° 32′ 13″			
$\frac{\{A\}}{2}$	154° 47′ 28″	128° 14′ 48″	131° 48′ 37″	126° 52′ 12″
Die erste Varietät kömmt auch bei dem Kobaltglans vor.				
Die erste Varietät der Diploide ist die Hälfte des Adamantoides,				
$\frac{2}{3}A_3^2$ sein Zeichen, also ri $\frac{2}{3}A_3^2$ . Die dritte Varietät ist die Hälfte				

des Adamantoides  $\frac{1}{4}A_3^2$ , also  $rl\frac{\frac{1}{4}A_3^2}{2}$ . Diese Diploide  $\frac{\frac{\pi}{3}A_3^2}{2}$  and  $\frac{\frac{\pi}{4}A_3^2}{2}$  finden sich, wenn gleich selten, selbstständig am Schwefelkies, von den ersteren beide Stellungen  $r\frac{\frac{\pi}{3}A_3^2}{2}$  und  $l\frac{\frac{\pi}{3}A_3^2}{2}$  in den Combinationen.

Der Name Diploid für diesen Körper zeigt nicht eine Beziehung auf das Mineral, an dem sie vorkommen, denn dafür waren die Pyritaide mehr geeignet. Der Name Diploid deutet auf die eigenthümliche Zusammenordnung der Oberfläche aus drei

Paaren doppolter Flächenpaare. Er ist gewissermassen ein kürzerer Ausdrack für das von Glocken vorgeschlagene Diplopyritoeder.

#### 38. SCHEMA.

Sowie früher bei dem graphischen Schema, das die Hälften, welche einen tetraederähnlichen Haupttypus besitzen, darstellt, so findet auch bei den pyritoidischen Hälften dieselbe Analogie statt, und sie lassen sich ebenfalls im Dreieck aufstellen.

Die Adamantoide in der Mitte des Schemas haben Hälften von zweierlei Art, die Borazitoide in §. 34 durch  $\pm \frac{mAn}{2}$  be-

zeichnet und die Diploide durch ri $\frac{mAn}{2}$  ausgedrückt. In dem

Schema der pyritoidischen Hälften stehen wie in dem früheren die Gestalten von unveränderlichen Abmessungen in den Winkeln des Dreieckes, nur ist hier die Gestalt zwischen Hexaeder und Granatoid verändert, während bei den tetraedrischen Hälften es die Gestalt zwischen Hexaeder und Oktaeder, und zwischen Oktaeder und Granatoid waren. Das Diploid steht zwischen Hexaeder und Galenoid, zwischen Oktaeder und Pyritoid, und zwischen Granatoid und Leuzitoid.

Durch die Bezeichnung wird das graphische Schema folgender Gestalt repräsentirt:

nG nL 
$$\frac{mAn}{2}$$
 D  $rl\frac{nF}{2}$  H

### 39. Andere vielaxige Körper.

Andere einfache vielaxige Körper als die vorhergehenden treffen wir an den Mineralien nicht an. Es gibt indessen noch einige Körper, die manche den vorhergehenden analoge Eigenschaften besitzen, und die es interessant ist, gewissermassen als Erläuterung zu denselben in Kürze zu betrachten. Sie sind:

- 1. Die oben bei der Zerlegung der Formen erwähnten Gyroide und Tetartoide, von Mons Pentagonal-Ikositetraeder, und tetraedrische Pentagonal-Dodekaeder genannt; und
- 2. Das System von Formen, welches ebenso mit dem regelmässigen Dodekaeder und Ikosaeder der Geometrie im Zusammenhange steht, wie die im Vorhergehenden betrachteten Formen mit dem Hexaeder und Oktaeder.

### 1. Die Gyroide.

Die Gyroide Fig. 201 und 202 resultiren aus der Vergrösserung der abwechselnden Flächen der Adamantoide, ebenso wie die Vergrösserung von Flächenpaaren Diploide, und die Vergrösserung von sechszähligen Flächensystemen Borazitoide liefert. Sie haben keine parallelen Flächen, keine tetraederähnliche Gestalt, und bloss rhomboedrische und pyramidale Axen. Sie unterscheiden sich absolut durch die Stellung ihrer Theile nach rechts und links.

#### 2. Die Tetartoide.

Die Borazitoide zerfallen durch Vergrösserung ihrer abwechselnden Flächen, und die Diploide und Gyroide durch Vergrösserung der abwechselnden dreizähligen Flächensysteme in die Tetartoide Fig. 203 und 204, 205 und 206, deren es natürlich vier gibt, rechts und links, und von jedem aufrecht und umgekehrt. Sie haben nur mehr die vier rhomboedrischen Axen.

#### 8. Die dodekaedrischen Gestulten.

Die mit dem Dodekaeder in Verbindung stehenden Formen besitzen sechs dodekaedrische Axen, in deren Schnitte regelmässige Fünfecke verzeichnet werden können, zehn rhomboedrische Axen und fünfzehn prismatische. Die Nomenklatur derselben ist geometrisch wie die der vielaxigen Gestalten von Mohs.

Dodekaeder.
 Ikosaeder.
 Triakontaeder.
 Dodekaedrisches Trigonal-Hexakontaeder.
 Ikosaedrisches Trigonal-Hexakontaeder.
 Hekatoniko-

## 6.40. Analogie der vielaxigen mit den einaxigen Gestalten. 109

saeder. Letzteres kann wie das Adamantoid in zwei gyroidische Hälften zerlegt werden; nämlich in Pentagonal-Hexakontaeder.

Das Schema der Formen, welche mit dem Dodekaeder der Geometrie zusammenhängen, zeigt ihre Flächen-, Kanten- und Winkelverhältnisse am anschaulichsten. Sie sind:

Icosaeder.

Ikosaedrisches Trigonal - Hexakontaeder. Hexatonikosaeder. Dodekaedrisches Trigonal - Hexakontaeder.

Triakontaeder. Tetragonal-Hexakontaeder. Dodekaeder.

Wir übergehen aber hier die nähere Betrachtung sowohl der einen als der anderen von diesen Körpern, weil sie, obwohl manche interessante Analogie zeigend, sich nicht auf das Vorkommen in der Natur beziehen.

#### II. DIE EINAXIGEN GESTALTEN.

#### 4(). Analogie der vielaxigen mit den einaxigen Gestalten.

Die Betrachtungen, welche im vorhergehenden §. 30 nebst den sieben den höchsten Grad von Symmetrie besitzenden Formen, als in denselben bereits wirklich enthalten, entdecken lassen, beruhen darauf, dass man, nach gewissen Voraussetzungen, Theile der Formen nur als symmetrisch unähnlich annimmt, während doch die Existenz mehrerer Axen unverändert beibehalten wird, und unter diesen Voraussetzungen die Formen zerlegt.

Be lässt sich aber auch annehmen, dass bei den vielaxigen Formen abwechselnd eine der Axen als eine absolute Hauptaxe betrachtet wird, zu dem Zwecke, um zu untersuchen, wohin die auf eine solche Hypothese gegründete Zer-Fig. 221. legung führt.

Stellen wir des Hexaeder auf eine rhomboedrische Axe aufrecht Fig. 221, und betrachten diese als Hauptaxe, so nehmen alle Theile der Form eine gänzlich mit den gleichnamigen Theilen an den Rhomboedern übereinstimmende Lage an. Diess ist die erste Analogie, welche wir zu untersuchen haben. Sie leitet auf alle

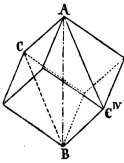


Fig. 222.

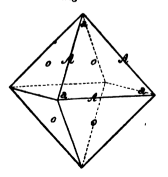
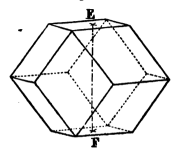


Fig. 223.



diejenigen Formen, welche eine rhomboedrische Hauptaxe besitzen.

Die zweite Fig. 222 bietet eine pyramidale Axe des Oktaeders als Hauptaxe betrachtet. Sie führt zuerst zu den Pyramiden, und gibt Veranlassung alle diejenigen Formen anzureihen, die eine pyramidale und in ihrem Gefolge auch die, welche eine hemipyramidale Hauptaxe besitzen.

Eine dritte Analogie Fig. 223, wobei man eine prismatische Axe des Granatoides ebenfalls als Hauptaxe betrachtet, führt unmittelbar auf die Orthotype, doch reihen sich diese natürlicher an die Pyramiden an, und es ist daher anschaulicher, die Verhältnisse derselben auch mit den Verhält-

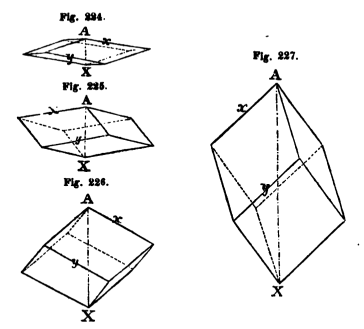
nissen der Pyramiden zu vergleichen.

Von den Orthotypen leiten gleiche Analogien ungezwungen zu den Augitoiden, und von diesen zu den Anorthoiden, mit allen denjenigen Formen, welche gleiche Art und Anzahl der Axen, und dadurch ausgedrückte Grade der Symmetrie besitzen.

#### 41. DIE RHOMBOEDER.

Syn. Rhomboeder, Rautenflächner, Weiss. Achteckige Hexaeder, z. Thl. Bernhardi. Hautenflach, v. Raumer.

Die Rhomboeder Fig. 224, 225, 226 und 227 sind von sechs gleichen und ähnlichen Rhomben begrenzt. Sie haben zwölf Kanten, von denen drei und drei gleiche xxx und xxx, durch sechs aneinander anschliessende y, y, y, y, y, y, ebenfalls gleiche getrennt werden. Die ersteren sind die Axenkanten, die letzteren die Sei-



tenkanten. Je zwei ungleiche x und y ergänzen sich in den Winkeln zu 180°.

Die Rhomboeder besitzen acht Ecken, zwei derseiben werden von gleichen ebenen Winkeln und gleichen Kanten gebildet. Sind diese Winkel grösser als 90°, so wird das Rhomboeder ein stumpfes oder flaches genannt, sind sie kleiner, so heisst es ein spitzes oder scharfes. Die von gleichen Kanten gebildeten Ecken werden Spitzen genannt, es kann daher scharfe und stumpfe Spitzen geben. Man hat sie wohl auch Pole genannt. Die von ungleichen Winkeln gebildeten sind die Seitenecken oder Ecken des Rhomboeders schlechtweg.

Die Rhomboeder besitzen eine Hauptaxe, welche durch die Spitzen geht. Von dem Rhomboeder ist die Benennung der rhomboed rischen Axen entiehnt, welche auch bei denjenigen Formen beibehalten wird, welche nicht Rhomboeder sind, eine Benennung, die sich auch auf die Schnitte, welche senkrecht auf diesen Axen stehen, und die Ecken, welche sie verbinden, ausgedehnt wird.

2. Die Linien, welche die Spitzen der Rhomboeder mit den gegenüberliegenden Ecken verbinden, sind die geneigten Diagonalen desselben, die horizontalen Diagonalen verbinden zwei Ecken der Gestalt.

Die Schnitte durch drei Ecken der Rhomboeder sind gleichseitige Dreiecke, auch alle diesen parallele Schnitte, welche nur die Axenkanten treffen. Werden die Seitenkanten von parallelen Ebenen geschnitten, so nimmt der Schnitt die Figur eines gleichwinkligen Sechseckes an. Durch die Mitte der Gestalt erhält man ein regelmässiges Sechseck, und diess wird der Querschnitt des Rhomboeders genannt.

Die Hauptschnitte der Rhomboeder gehen je durch zwei parallele Axenkanten und die anliegenden geneigten Diagonalen. Sie besitzen die Figur von Rhomboiden. Die Schnitte genkrecht

Fig. 228.

auf die Axenkanten sind Rhomben, die gleichgeneigten parallel den Axenkanten Rechtecke, die gleichgeneigten parallel den Seitenkanten Rhomboiden.

Iu dem Hauptschnitt Fig. 228 theilen die Durchschnitte desselben mit den rhomboedrischen Schnitten durch die Ecken des Rhomboeders, die Axe AX in dreigleiche Theile.

Die horizontale Projektion des Rhomboeders ist ein regelmässiges Sechseck, und zwar dasjenige, welches um den Ouerschnitt herum beschrieben werden kann.

3. Das krystallographische Zeichen eines Phombeeders im Allgemeinen ist R. Die Abmessungen senkrecht auf die rhomboedrische Hauptaxe sind konstant, die Seite der horizontalen Projektion wird = 1 angenommen, und dadurch die Länge der horizontalen Diagonale auf = 1/3 bestimmt.

In der Richtung der Axe tritt die veränderliche Gresse der Axe ein, welche = a gesetzt wird. Setzen wir die Axenkante = x, so ist

$$\cos x = \frac{2a^2 - 9}{4a^2 + 9}.$$

Man leitet die Formel aus nachfelgenden Betrachtungen ab;

Der Cosinus der Axenkanten wird durch das Verhältniss der Linie CE zur horizontalen Diagonale  $= \checkmark 3$  bestimmt, denn diese beiden Linien sind die Diagonalen des rhombischen Schnittes senkrecht auf die Axenkanten.

Nun ist CE = 2CD, welches selbst  $= \frac{3}{4}c$ , also CE = 3c ist. Zur Bestimmung von c haben wir aber die Proportion

$$c:b=e:d=1:V(1+b^{2})$$

$$c:\frac{a}{3}=1:\sqrt{1+\frac{a^{2}}{9}}$$

$$c=\sqrt{\frac{a^{2}}{a^{2}+9}}$$

Nach gehöriger Substitution folgt die Formel wie oben.

Um aus dem gemessenen Winkel x, und seinem in den Tafeln enthaltenem Cosinus die Axe zu finden, dient die obige For-

mel umgekehrt 
$$a = \sqrt{\frac{9(1+\cos x)}{2(1-2\cos x)}}$$
.

Man habe sum Beispiel am Kalkspath  $x=105^{\circ}5'$  beobachtet. In den Logarithmentafeln ist

log cos 105°5' = 9:41535, dazu der Cosinus negativ = -0.2602, also

$$a = \sqrt{\frac{9(1 - 0.2602)}{2(1 + 2 \times 0.2602)}}$$
$$a = \sqrt{\frac{9 \times 0.7398}{2 \times 1.5204}}$$

Von dem Logarithmus des Zählers 0,95424

den Logarithmus des Nenners 0.30103

0,48299

abgezogen lässt

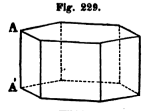
als den Logarithmus des Quadrats von  $\sqrt{2.1895}$ , den Werth der Axe des Rhomboeders R bei dieser Spezies, welcher zu suchen war.

Haidinger's Mineralogie.

Für die ebenen Winkel der Rhomboederflächen  $\alpha$  an der Spitze dieser Gestalt, gilt die Formel

$$\cos \alpha = \frac{2a^2-9}{2(a^2+9)}.$$

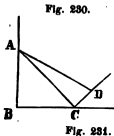
4. Um ein Rhomboeder mit seiner rhomboedrischen Axe aufrecht zu zeichnen bedienen wir uns der Figur 229, welche ein



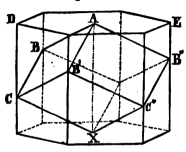
regelmässiges sechsseitiges Prisma vorstellt, dessen Seitenflächen Quadrate sind. Da PE Fig. 138. = 1, so ist auch AA' = 1. Die Axe des Rhomboeders hat aber eine im Vergleiche zu dieser Grösse bekannte und gegebene Länge, so das Rhomboeder des Kalkspathes die

Länge 1/2,1895 oder 1,48.

Quadratwurzelgrössen lassen sich mit hinlänglicher Genauigkeit zum Behufe einer Zeichnung aus höchstens zwei rechtwinkeligen Dreiecken bestimmen. Die Axe des Kalkspathes möge als Beispiel dienen. Mit der gegebenen Einheit AB = AA' Fig. 229 der Höhe des quadratsfächigen sechsseitigen Prismas verzeichne man ein gleichschenkliges rechtwinkeliges Dreieck ABC Fig. 230, da AB = BC = 1, so ist  $AC = \bigvee 2$ . Nun schreibe



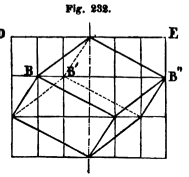
man den Werth der Axe  $a=\sqrt{2.1895}$ , so  $\sqrt{(2.0+0.1895)}$ , oder da 0.1895 zwischen  $(0.4)^2$  und  $(0.5)^2$  liegt, so genau man will durch Proportionalzahlen  $\sqrt{(2.0+(0.431)^2)}$ . Macht man daher  $CD=0.43\,AB$ , so ist die neue Hypotenuse AD so nahe gleich der gesuchten Linie, nämlich  $\sqrt{2.1849}$ , dass man sie ohne Fehler dafür nehmen kann.



Mit dieser Länge wird nun das regelmässige sechsseitige Prisma Fig. 231 vollendet, seine Längenkanten in Drittel vermittelst der Bestimmung der Punkte BB'B" CC'C" getheilt, die Mittelpunkte der Sechsecke A und X angezeigt, und endlich das Rhomboeder eingeschrieben.

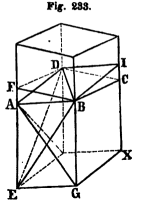
HAUT und NAUMANN haben für Zeichnungen mancher rhom-

boodrischer Gestalten eine Stellung gewählt, bei der die Endfläche des Prismas, ED als Linie erscheint Fig. 232. Die Ausführung genauer Zeichnungen wird dadurch, weil gleichartige Ecken in eine Horizontallinie fallen, wie BB'B" sehr erleichtert; doch vermisst man bei solchen Zeichnungen ungerne das Erscheinen jener Fläche selbst.

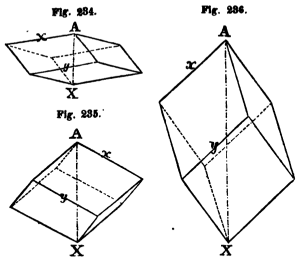


Um ein Rhomboeder aus Holz zu schneiden wird ein Stab

mit den erforderlichen Winkeln gehobelt. Die senkrechte Fläche FBCD Fig. 233 durch rechtwinklige Linien aufgetragen. Die Länge DB, als horizontale Diagonale, trägt man nach E, wodurch DEB als einer der dreiseitigen Schnitte durch die Ecken des Rhomboeders bestimmt wird. Perpendikel in der Mitte von BD und EB errichtet, bestimmen die Punkte A, G und H, denen endlich I und X gegenüber liegen, I eben so hoch über C als A unter F. Die Axe des stumpfen Rhomboeders in dem Beispiele geht durch die Punkte A und X.



5. Viele Species des Mineralreichs bieten diese Form, doch meistens nur kombinirt mit andern Formen. Selbstständig erscheint sie am Kalkspath vorzüglich mit Axenkanten von 134° 57′ Fig. 234, wie zu Joachimsthal in Böhmen; von 105° 5′ Fig. 235, bei Prag; von 78° 51′ Fig. 236, zu Hüttenberg in Kärnthen, von 65° 50′, zu Leogang in Salzburg und andere. Der Dolomit in Rhomboedern von 106° 15′, Breunnerit 107° 22′, beide am Greiner im Zillerthal in Tyrol. Aukerit 106° 12′ zu Dienten in Salzburg, Mesitin 107° 14′ zu Traversella in Piemont, Rothmangan



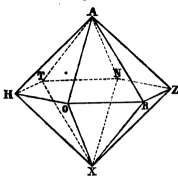
511 1060 zu Nagyág in Siebenbürgen. Spatheisenatein 107° zn Neudorf Hars. am Chahasit 94° 46' auf den Färoer Inseln . Eisenølaus 85° 58' zu Altenberg in Sachsen.

6. Der Name Rhomboeder bezieht sich auf die Form der Flächen, er wurde von Weiss statt des Haur'schen "Rhomboide" vorgeschlagen und ist allgemein im Gebrauche.

# 42. DIE QUARZOIDE.

Syn. Gleichkantige sechsseitige Pyramiden. Mons. Hexagonale Pyramiden. Sechsgliedrige Doppelpyramiden, Dihexaeder, Quarzoide, Weiss. Hexagonale Pyramidoeder; hexagonale Pyramidenflächner, Breithauft. Achteckige Dodekaeder, z. Thl., Bernhard. Bipyramidal-Dodekaeder, Hausmann.





1. Die Quarzoide Fig. 237 sind von zwölf gleichschenkligen Dreiecken begrenzt, die in zwei sechszähligen Flächensystemen geordnet sind. Sie haben achtzehn Kanten und acht Ecken.

Zwei von den Ecken sind sechszählig und heissen Spitzen. Die sechs Ecken sind vierflächig. Die zwölf Axenkanten vereinigen sich in den zwei Spitzen und haben eine geneigte Lage. Die sechs Seiten kanten zwischen den Ecken sind herizontal, und stellen die Basis zweier einfacher Pyramiden der Geometrie vor, die sich in derselben vereinigen.

Die Quarzoide sind um desto stumpfer oder flacher je mehr sich ihre ebenen Winkel an der Spitze 60°, die Axenkanten 180° nähern, um desto schärfer oder spitzer je mehr diese Grössen sich 0° und 120° nähern.

Die rhomboedrische Hauptaxe AX geht durch die Spitzen der Gestalt. Durch die Ecken HZ, ON und RT, so wie durch die Mittelpunkte der Seitenkanten, IS, KU und LV gehen prismatische Nebenaxen.

2. Die Schnitte durch die Seitenkanten, die Querschnitte, sind, so wie alle diesen parallele, regelmässige Sechsecke, daher rhomboedrisch. Die Schnitte durch die Axenkanten, die Hauptschnitte, sind Rhomben, so wie auch die Schnitte durch die Spitzen und durch die Mittelpunkte der Seitenkanten. In diesen sechs Richtungen, parallel den andern Schnitten, erhält man prismatische Schnitte.

Die horisontale Projektion der Quarzoide ist ein regelmässiges Secheeck gleich dem Querschnitte.

3. Das aligemeine krystallographische Zeichen eines Quarzoides ist Q. Die Seite der horizontalen Projektion wird gleich 1 augenommen. Es sei die Axenkante gleich x, die Seitenkante = x, die Axe= a, so gelten die Formeln

$$\cos x = -\left[\frac{a^2+6}{2a^2+6}\right] \text{ und } \cos x = -\left[\frac{a^2-3}{a^2+3}\right]$$

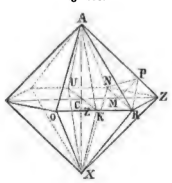
Die abwechselnden Axenkanten eines jeden Quarzoides besitzen die Lage der Axenkanten eines Rhomboeders; die Hälfte der Axe des Quarzoides ist dann gleich gross mit einem Drittel der Axe des Rhomboeders. Durch Substitution von  $\frac{2}{3}a$  statt a in den obigen Formeln erhält man die folgenden, welche auf die Axe eines solchen zugehörigen Rhomboeders bezogen sind:

$$\cos x = -\left[\frac{2a^2 + 27}{4a^2 + 27}\right]; \cos x = -\left[\frac{4a^2 - 27}{4a^2 + 27}\right]$$

ferner durch Umkehrung der letzteren

$$a^2 = \frac{27}{4} \times \frac{1 - \cos z}{1 + \cos z}.$$

Fig. 288.



Man findet die Formeln aus folgenden Betrachtungen. Der Winkel z der Kante an der Basis ist unmittelbar gegeben, da man in dem Rhombus AKUZ Fig. 238 beide Diagonalen kennt, die Axe AX = a und die Linie UK, welche sich zu OR verhält wie V3:1.

Für die Axenkante zieht man NR = V3. Aus dem Durchschnittspunkte M zieht man MP

senkrecht auf AZ. Die Länge MP ist bestimmt aus den rechtwinkligen ähnlichen Dreiecken MPZ und ACZ, die Linien NR und 2MP geben aber einen Rhombus für den wieder die Formel gilt  $\cos \alpha = \frac{a^2 - b^2}{a^2 + b^2}$  wie vorher.

4. Die Zeichnung eines Quarzoides ist leicht aus der Figur 231 abgeleitet, da man nur den Mittelpunkt des regelmässigen sechsseitigen Querschnittes zu bestimmen, von da die halbe Axe hinauf, die halbe hinab aufzutragen und die beiden Punkte mit den sechs Ecken zu verbinden hat.

Die Modellirung aus Holz geschieht aus einem regelmässigen sechsseitigen Stabe, an dem man die Zuspitzung in der That anbringt.

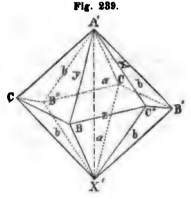
- 5. Ausgezeichnet kommt diese Form am Quarze vor, mit Axenkanten von 133° 44' und Seitenkanten von 103° 35'. Sie findet sich selbstständig z. B. eingewachsen im Porphyr zu Vöröspatak in Siebenbürgen. Auch andere Quarzoide, doch nur mit den abwechselnden Flächen, kommen beim Quarz in Combination vor. In Combination finden sich die Quarzoide häufig und ausgezeichnet am Apatit, Pyromorphit, Gmelinit, Davyn, Korund, Smaragd, Eisenglanz.
- 6. Der Name Quarzoid erinnert an das vorzugsweise Vorkommen am Quarz.

#### 43. DIE SKALENOEDER.

Syn. Ungleichkantige sechsseitige Pyramiden, Mohs. Drei und Dreikantner, Weiss. Kalkpyramiden, v. Raumer. Dihexagonale Skalenoeder, Breithaupt. Hexagonale Skalenoeder, Naumann. Bipyramiden, Hausmann.

1. Die Skalenoeder Fig. 239 sind von zwölf ungleichseitigen Dreiecken begrenzt. Sie sind in Flächenpaare, diese wieder in zwei sechszählige Flächensysteme versammelt.

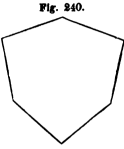
Sie haben achtzehn Kanten und acht Ecken wie die Quarzoide. Die zwölf Axenkanten x, y... sind gegen die Axe geneigt und abwechselnd flacher und atumpfer. Die

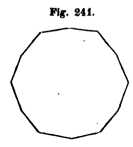


sechs Seitenkanten z besitzen die zickzackartige Lage der Seitenkanten eines Rhomboeders.

Die zwei einzelnen sechsflächigen Ecken sind die Spitzen der Skalenoeder, sie sind von gleichen ebenen Winkeln aber von zweierlei Kanten gebildet. In den Ecken laufen dreierlei Kanten x, y und z zusammen. Die stumpferen Kanten der oberen Spitze treffen mit den achärferen Kanten der unteren Spitzen und umgekehrt zusammen. Skalenoeder sind wie die vorhergehenden Gestalten stumpfer oder spitziger, je mehr sich entweder die Flächen dem Zusammenfallen in einer einzigen horizontalen nähern oder sich davon entfernen.

2. Die Linie, welche die Spitzen verbindet, ist die rhomboedrische Hauptaxe oder Axe des Skalenoeders. Die Schnitte senkrecht auf dieselbe sind symmetrische Sechsecke Fig. 240. Diejenigen, welche gleichweit von der obern und untern Spitze liegen, befinden sich in verwendeter Stellung. Der Querschnitt durch den



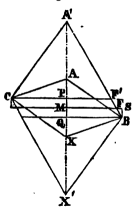


Mittelpunkt der Gestalt und der Kante z ist ein symmetrisches Zwölfeck Fig. 241, die Hauptschnitte sind Rhomboiden ABX'C u. s. w.; sie gehen durch je zwei stumpfe und zwei scharfe Axenkanten und schliessen mit einander Winkel von 60° und 120° ein.

Die horizontale Projektion ist ein regelmässiges Sechseck.

Die Symmetrie der Skalenoeder stimmt vollkommen mit der der Rhomboeder überein, das krystallographische Zeichen eines Skalenoeders ist im Allgemeinen Sm.

Fig. 242.



Für die Formeln zur Berechnung der Winkel nimmt man die Seite der horizontalen Projektion = 1, CP oder BQ Fig. 242; die Axe des Skalenoeders = A'X' = mAX = ma, wo a die Axe des Rhomboeders bedeutet, dessen Seitenkanten in ihrer Lage mit den Seitenkanten des Skalenoeders übereinstimmen; m ist die Verhältnisszahl der Axe des Skalenoeders zu dieser Linie. Die schärferen Axenkanten heissen x, die stumpferen y, die Seitenkanten z. Folgende Formeln finden statt.

$$\cos y = -\left[\frac{3(m^2 + 6m - 1)a^2 + 18}{2[(3m^2 + 1)a^2 + 9]}\right]$$

$$\cos x = -\left[\frac{3(m^2 - 6m - 1)a^2 + 18}{2[(3m^2 + 1)a^2 + 9]}\right]$$

$$\cos z = -\left[\frac{(3m^2, -1)a^2 - 9}{(3m^2 + 1)a^2 + 9}\right]$$

$$\cos y = 1 + \cos x + \cos x - 2\sqrt{[(1 + \cos x)(1 - \cos x)]}$$

$$\cos x = 1 + \cos y + \cos x - 2\sqrt{[(1 + \cos y)(1 - \cos x)]}$$

$$\cos x = 1 - (1 + \cos y + \cos x + 2\sqrt{[(1 + \cos y)(1 + \cos x)]})$$

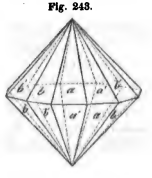
4. Die Zeichnung der Skalenoeder setzt die eines Rhomboeders voraus. Man trägt auf der verlängerten Axe von der Spitze des letzteren wie A und X Fig. 231 gleiche Stücke hinauf und hinab und verbindet sie durch gerade Linien.

Das Modelliren in Holz geschicht aus einem sechsseitigen Stabe.

- 5. Skalenoeder kommen selbstständig bisher nur am Kalkspathe vor, und swar vornehmlich dasjenige, dessen m=3, dessen Axe also dreimal so lang ist als die des Rhomboeders von  $105^{\circ}5'$ , mit welchem es gleichgelegene Seitenkanten hat. Seine Kantenwinkel x,y und z sind  $104^{\circ}38'$ ,  $144^{\circ}24'$ ,  $132^{\circ}58'$ . Es kommt in Derbyshire in England, in Moldova im Banate u. s. w. vor. Das Skalenoeder, dessen m=11, mit eilffacher Axenlänge, dessen Winkel =  $114^{\circ}24'$ ,  $126^{\circ}26'$ , 166'28', habe ich in Allan's Sammlung in Edinburgh in sehr vollkommen ausgebildeten Krystallen von den Faroer-Inseln beobachtet. Andere Skalenoeder kommen in Kombination an diesem Minerale vor. Ebenso erscheinen sie auch am Rothmangan, am Turmalin, am Eisenglanz, am Rothgiltigerz.
- 6. Von den älteren Mineralogen wurde diese Form Schweinszähne, Hundszähne, dents de cochon, de chien, der englische Kalkspath dog tooth spar genannt. Der nun allgemein angenommene Name Skalenoeder bezieht sich auf die ungleichseitigen Dreiecke, welche die Form begrenzen.

#### 44. DIR BERYLLOIDE.

- Syn. Dipyramiden, Mons. Sechs- und Sechskantner, Didodekaeder, Sechs- und sechskantige Doppelpyramiden, Weiss. Dihexagonsie Pyramidoeder, Breithaupt. Dihexagonale Pyramiden, Naumann. Doppelt-zwölfseitige Pyramiden, Hausmann.
- 1. Die Berylloide Fig. 243 sind von vierundzwanzig ungleichseitigen Dreiecken begrenzt, die in zwei zwölfzählige Flächensysteme paarweise gruppirt erscheinen. Sie haben sechsunddreissig Kanten und vierzehn Ecken. Zwei der letzteren bilden die zwölfflächigen Spitzen, die übrigen Ecken sind vierflächig, und liegen in einer



Bbene. Die in den Spitzen zusammenlaufenden Axenkanten sind zu sechs einander gleich, von einer und der andern Spitze treffen die gleichen aufeinander, die schärferen auf die schärferen, die stumpferen auf die stumpferen. Die Ecken werden durch die Seitenkanten mit einander verbunden.

2. Durch die Spitzen geht die Hauptaxe der Gestalt, eine rhomboedrische Axe; die Schnitte senkrecht auf dieselbe sind sämmtlich symmetrische Zwölsecke, deren grösster, der Querschnitt, die Base dieses Berylloides ist. Diese Form hat zweierlei Hauptschnitte, beide Rhomben, aber von ungleichen Winkeln, welche durch vier stumpfere, oder vier schärsere Axenkanten gehen. Die Ebenen derselben schliessen Winkel von 150° ein; parallel denselben erhält man prismatische Schnitte, daher in sechs verschiedenen, Richtungen auch prismatische Axen, welche durch die Ecken der Berylloide gehen.

Die horizontale Projektion ist ein symmetrisches Zwölfeck, gleich und ähnlich dem Querschnitt.

Die Symmetrie der Berylloide stimmt absolut mit der der Quarzoide überein. Die Berylloide werden durch Bm bezeichnet.

- 3. Die Lage der einzelnen Flächen an den Berylloiden stimmt mit der von zwei Skalenoedern überein, die in verwendeter Stellung gegen einander betrachtet werden. Es ist daher nicht unumgänglich nothwendig, für dieselben eigene Formeln zu entwerfen.
- 4. Auch für die Zeichnung und Modellirung bedient man sich der nämlichen Betrachtung. Hat man ein Skalenoeder gezeichnet, so füge man demselben ein zweites in verwendeter Stellung bei, und trage die Durchschnitte in Linien auf, wie Fig. 245.
- 5. Vollflächig erscheinen die Berylloide wohl nur an dem rhomboedrischen Smaragd, Mons, dem Smaragd und Beryll, und selbst da nur in Kombinationen; von dem letzteren wird hier der Name gebildet.

Der Apatit zeigt die Flächen hemiedrisch, so dass die abwechselnden Flächen der oberen, die parallelen Flächen der unteren Spitze, also analog der pyritoidischen Zerlegung vielaxiger Formen, doch nur in Combination, erscheinen. Allein bis zum Umschluss vergrössert, begrenzen sie ein Quarzoid. Die hemiedrische und tetarteedrische Zerlegung am Quarz ist der gyroidischen analog. Sie bringt die in §. 46 folgenden Gestalten hervor.

- 45. DIE BASE, SECHSSEITIGE UND ZWÖLFSEITIGE PRISMEN.
- Syn. Budfläche, Regelmässiges sechsseitiges Prisma, und ungleichwinkliges zwölfseitiges Prisma, Mons.

Eine einzelne in swei Dimensionen unbegrenste Fläche erlaubt, dass man senkrecht auf sie eine rhomboedrische Axe annehme. Sie ist der Basis der Quarzoide und Berylloide parallel, und wird mit diesem Namen bezeichnet.

Das regelmässige sechsseitige Prisma ist in einer Dimension unbegrenzt; und wird von sechs Flächen gebildet, die sich in parallelen Kanten von 120° schneiden. Die Schnitte senkrecht auf die Kanten gehen parallel der Base; sie sind regelmässige Sechsecke, also rhomboedrisch, sowie auch die den Kanten parallele Hauptaxe. Durch die Kanten und die Mittelpunkte der Seiten der Schnitte gehen sechs prismatische Axen, wie bei den Quarzoiden.

Die Basen, und regelmässigen sechsseitigen Prismen kommen sehr häufig in der Natur vor, von den letzteren zwei, die man durch ihre diagonale Stellung unterscheidet. Ihre Mächen erscheinen in den Combinationen um 30°, 90° oder 150° von einander abweichend, während die verwendete Stellung 60°, 120° oder 180° erfordert.

Der Kalkspath von Andreasberg am Harz, der sogenannte Kanonenspath, zeigt diese Form ausgezeichnet, auch Apatit, Pyromorphit, Chlorit, Pyrosmalit, Nephelin, Smaragd; in Kombination erscheint sie in beiden Stellungen bei vielen Spezies.

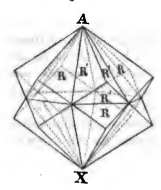
Der Querschnitt der zwölfseitigen Prismen ist ein symmetrisches Zwölfeck von verschiedenen aber constanten Winkeln. Die rhomboedrische Hauptaxe ist den Kanten parallel. Senkrecht auf dieselbe, und auf die Flächen stehen sechs prismatische Nebenaxen.

Die zwölsseitigen Prismen kommen selten in der Natur vor, und nur sehr untergeordnet, auch grösstentheils nur an Spezies, in welchen sie auf eine oder die andere Art hemiedrisch erscheinen, am Apatit, Quarz, Turmalin, Rothgiltigerz. Am Korund erscheint eines von 133°10'25' und 166°49'35' vollflächig.

# 46. DIPLOEDRISCHE UND HEMIEDRISCHE FORMEN.

Zwei der im Vorhergehenden betrachteten Gestalten erlauben es, dass man ihnen zwei gegeneinander verwendete Stellungen anweise, die Rhomboeder, und die Skalenoeder. Bringt man zwei gleiche verwendete Rhomboeder Fig. 244 auf eine Axe, so

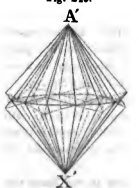
Fig. 244.



schneiden sich ihre Flächen zu beiden Seiten in sechs gegen die Axe gleich geneigten Linien, und in sechs horizontalen, so dass das Resultat, dessen Kasten die Durchschnitte der Flächen R mit den Flächen R' sind, gans einem Quarsoide ähnlich wird. Um aber dergleichen Gestalten von den eigentlichen Quarsoiden su unterscheiden, bedienen wir uns nach Mohs Vorgange des Namens der Dirh om boed er, um die Verschiedenheit in der Ableitung anzudeuten. Die

Formeln gelten aber wie beim Quarzoide, und zwar die ersten unmittelbar durch a gegebenen.

Fig. 245.



Zwei in verwendeter Stellung auf eine und dieselbe Axe gebrachte Skalenoeder vereinigen sich zu einem Berylloid, wie diess in Fig. 245 ersichtlich gemacht wird. Die abwechselnden Flächenpaare von der oberen und unteren Spitze bringen mit einander horizontale Durchschnitte hervor, die zusammen die Basis eines Berylloides, ein symmetrisches Zwölfeck ausmachen und die Lage der Querschnitte der Skalenoeder haben.

Das hier beschriebene Verhältniss des Vorkommens von Gestalten in zwei Stellungen heisst die Diploedrie. Es kommt

6. 46.

am Apatit, am Smaragd u. s. w. vor. Dirhomboeder im Allgemeinen werden durch D bezeichnet.

Nach den Analogien der vielaxigen Formen erlauben auch diejenigen, welche eine rhomboedrische Hauptaxe besitzen, dass man nach gewissen Voraussetzungen ihre Flächen als ungleichartig betrachte, und die einen bis zum Wegfallen der fibrigen vergrössere. Man kann wie dort dreierlei Wege einschlagen.

- 1. Tetraedrische Hemiedrie. Man vergrössert die an einem Endpunkte der rhomboedrischen Axe gelegenen Flächen zum Ausschluss der übrigen. Das Resultat ist einfach. Jede Form fügt sich dieser Zerlegung. Die erhaltenen Formen können nur in Combinationen erscheinen, die polarisch verschieden gebildet sind, weil die Flächen der Formen nur gegen eine Seite geneigt sind. Anstatt sechsseitiger Prismen erscheinen dreiseitige, anstatt zwölfseitiger, symmetrisch sechsseitige. Auch sie behalten ihre rhomboedrische Hauptaxe bei, wie oben §. 45, die regelmässig sechsseitigen. Ihre Querschnitte sind gleichseitige Dreiecke und symmetrische Sechsecke. In der Natur finden sie sich am Turmalin und Rothgiltigerz.
- 2. Pyritoidische Hemiedrie. Diese Zerlegungsart erheischt Vergrösserung der abwechselnden Flächen an einem Endpunkt und der parallelen am entgegengesetzten. Die Skalenoeder geben auf diese Art Rhomboeder, doch in eigenthümlichen Stellungen in Bezug auf ihren Querschnitt. Die Berylloide geben Quarzoide ebenfalls in Zwischenstellungen zwischen den Dirhomboedern und Quarzoiden in Bezug auf den Querschnitt. Die letzteren kommen in der Natur am Apatit vor. Von den zwölfseitigen Prismen erscheinen die abwechselnden Flächen für sich einen regelmässig sechsseitigen Querschnitt in entsprechender Steflung gebend.
- 3. Gyroidische Hemiedrie. Diese erfordert Vergrösserung der abwechselnden Flächen an einem Endpunkt der Axe, und der ähnlich gelegenen am andern. Sie zertheilt die Skalenoeder in ein rechtes und ein linkes Plagieder Fig. 246 und 247, die Berylloide in ein rechtes und ein linkes Diplagieder Fig. 248 und 249. Die ersteren kommen ausgezeichnet am Quarze vor.

Von den Dirhomboedern erscheinen die zu den zwei Spitzen gehörigen abwechselnden nicht parallelen Flächen in der Hauptform von dreiseitigen Pyramiden. Für diese gelten zu Winkelberechnungen die Formeln für Dirhomboeder.

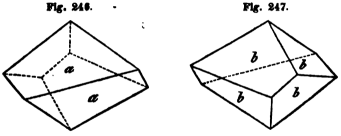
Die Quarzoide werden von den dreiseltigen Pyramiden ausgehend in rechte und linke rhomboederähnliche Hälften  $r\frac{nQ}{2}$  und  $l\frac{nQ}{2}$  zerlegt.

#### 47. DIE PLAGIEDER.

Syn. Von Trapezoiden begrenzte pyramidenähnliche Gestalten, Mous.

Ditrigonale Trapezaeder, Breithaupt. Trigonale Trapezoeder,
Naumans.

Die Plagieder Fig. 246 und 247 sind von sechs Trapezoiden begrenzt. Von ihren zwölf Kanten sind die sechs gleichen



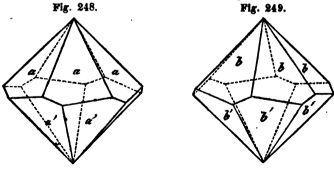
Axenkanten, und sechs andere unter sich abwechselnd längere und kürzere, Seitenkanten. Von diesen liegen entweder die linken oder die rechten Endpunkte tiefer als die rechten oder die linken. Daher kann es stets zwei in ihren Winkeln ganz gleiche Gestalten geben, die sich doch nur verkehrt ähnlich sind, wie Gegenstand und Spiegelbild, oder wie Rechts und Links, deren Flächen sich also in keiner Lage decken können. Die Plagieder haben zwei dreiffächige gleichkantige Spitzen und sechs dreiffächige ungleichkantige Ecken. Sie sind stumpfere oder schärfere nach den Skalenoedern, nach denen sie entstanden sind.

2. Die Linie durch die Spitzen ist die rhomboedrische Hauptaxe. Schnitte senkrecht auf dieselbe sind gleichseitige Dreiecke, so lange sie nur die Axenkanten treffen. Die gedrehte gyroidische Gestalt der übrigen sechsseitigen Schnitte sowie der horisontalen Projektion deutet die Zerlegungeart ab. Nur durch den Mittelpunkt erhält man ein symmetrisches Sechseck.

- 3. Als Hälften bezieht man alles, Berechnung, Formeln, Zeichnung, Modellirung, auf die ursprünglichen Skalenoeder. Das krystallographische Zeichen wird r $\frac{\mathrm{Sm}}{2}$  und l $\frac{\mathrm{Sm}}{2}$ .
- 4. Der Name ist gebildet nach dem griechischen πλάγιος, schief, welches Ηλϋτ glücklich zur Bezeichnung einer Varietät von Quarz, dem Quartx plagièdre henützte, an welcher sie erscheinen.

#### 48. DIR DIPLAGIEDER.

- Syn. Gleichkantige sechsseitige pyramidenähnliche, durch rechts und links sich von einander unterscheidende Gestalten, Mons. Dihekagonale Trapezaeder, Breithaupt. Hexagonale Trapezoeder, Naumann.
- Die Diplagieder Fig. 248 und 249 sind von zwölf Trapezoiden begrenzt. Von ihren vierundzwanzig Kanten sind die



zwölf gleichen längsten Axenkanten, und zwölf andere unter sich abwechselnd längere und kürzere Seitenkanten. Von diesen liegen wie bei den Plagiedern entweder die linken oder die rechten Endpunkte tiefer als die rechten oder linken. Daher kann es stets zwei in ihren Winkeln ganz gleiche Gestalten dieser Art geben, die sich nur verkehrt ähnlich sind, wie Rechts und Links. Die Diplagieder haben zwei sechsflächige gleichkantige Spitzen, und sechs dreiflächige ungleichkantige Ecken. Sie sind stumpfer oder schärfer mit dem Berylloide, aus welchem sie entstanden sind.

- 2. Die Linie durch die Spitzen ist die rhomboedrische Hauptaxe. Schnitte senkrecht auf dieselbe, durch die Axenkanten sind regelmässige Sechsecke. Die gyroidische Gestalt der übrigen zwölfseitigen Schnitte sowie der horizontalen Projektion deutet die Zerlegungsart an; nur durch den Mittelpunkt erhält man ein symmetrisches Zwölfeck.
- 3. Als Hälften der Berylloide, die selbst wieder auf die Grundskalenoeder in ihren Verhältnissen zurückgeführt werden, werden die Abmessungen, Zeichnungen u. s. w. der letzteren für die Diplagieder benützt, das krystallographische Zeichen wird r $\frac{Bm}{2}$  und l $\frac{Bm}{2}$ .
- 4. Der Name deutet das Verhältniss zu den Plagiedern an. Ein rechtes Diplagieder besteht aus zwei rechten Plagiedern in verwendeter Stellung, ein linkes aus zwei linken Formen derselben Art.

#### 49. DIE PYRAMIDEN.

Syn. Gleichkantige vierseitige Pyramiden, Mohs. Viergliedrige Oktaeder, Quadratoktaeder, Weiss. Tetragonale Pyramideder, tetragonale Pyramidenflächner, Breithaupt. Quadratoktaeder, Bernhardi und Hausmann. Tetragonale Pyramiden, Naumann.

Die zweite der oben §. 40 erläuterten Analogien gibt uns Veranlassung, die Pyramiden mit den Oktaedern zu vergleichen, indem wir letztere in ihrer pyramidalen aufrechten Stellung Fig. 222 betrachten, und in Verbindung mit ihnen alle diejenigen Formen, welche eine pyramidale oder hemipyrafhidale Hauptaxe besitzen.

Fig. 250.

A

B'

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

C

H

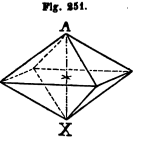
C

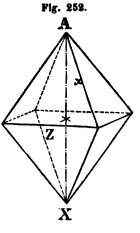
1. Die Pyramiden Fig. 250, sind von acht gleichen und ähnlichen gleichschenkligen Dreiecken begrenzt.

Sie haben zwölf Kanten, von welchen acht, die Axenkanten, zu beiden Seiten in gleichwinklige und gleichkantige Spitzen zusammenlaufen, die vier Seitenkanten aber in einer Ebene liegen, und die gleichwinkligen aber von zweierlei Kanten gebildeten Ecken mit einander verbinden. Das von den Seitenkanten gebildete Quadrat ist die Basis der Pyramide.

Wie bei den Rhomboedern der Würfel, so ist bei den Pyramiden das Oktseder der Grenzpunkt, auf dessen einer Seite bei kleineren Axen die Pyramide eine stumpfe oder flache Fig. 251

auf der andern
Seite, bei grösserer Axe, die
Pyramide eine
acharfe oder
apitzige
Fig. 252 genannt wird. Bei
den stumpfen





Pyramiden sind die Axenkanten grösser als die Seitenkanten, die ersteren nähern sich bei abnehmender Axe 180 Graden, die letzteren 0°. Bei den scharfen Pyramiden sind die Axenkanten kleiner als

die Seitenkanten, die ersteren nähern sich bei wachsender Axe 90°, die letzteren 180°.

2. Die Linie AX Fig. 250 durch die Spitzen ist die pyramidale Hauptaxe der Form; die Schnitte senkrecht auf dieselbe sind Quadrate, deren grösster durch den Mittelpunkt als Querschnitt oder Basis geht. Von dem charakteristischen Körper der Pyramide hat Mons den Namen pyramidal für diese Axe, die dazu gehörigen Schnitte u. s. w. entlehnt. Die Pyramiden haben aber noch zwei Paare gleicher prismatischer Nebenaxen. Ein Paar geht durch die Ecken BB', und CC', das andere durch die Mittelpunkte der Seitenkanten HH'', und H'H', die gleichen schneiden sich unter 90°, die ungleichen unter 45° und 135°.

Die Pyramiden haben zweierlei Hauptschnitte, den Kantenschnitt und den Flächenschnitt, welche durch die Axe und die Kanten oder die Axe und die Flächen gelegt werden können. Sie sind sämmtlich Rhomben. Alle Schnitte parallel dem Kantenschnitt sind Rhomben, die dem Flächenschnitt parallelen prismatische Sechsecke, in welche sich nämlich Rhomben oder Rechtecke symmetrisch verzeichnen lassen.

Die horizontale Projektion ist ein Quadrat gleich und ähnlich der Basis.

Das krystallographische Zeichen einer Pyramide im Allgemeinen ist P.

3. Die Abmessungen senkrecht auf die pyramidale Hauptaxe sind konstant. Die Seite der horizontalen Projektion wird = 1 angenommen, und dadurch die Lage der Diagonalen der Basis auf  $\sqrt{2}$  bestimmt.

Die längere oder kürzere Axe wird = a gesetzt, die Axenkanten durch x, die Seitenkanten durch x bezeichnet. Folgende

Formeln gelten 
$$\cos x = -\frac{1}{1+a^2}$$
;  $\cos x = \frac{1-a^2}{1+a^2}$ ; und umgekehrt  $a = \sqrt{\left[\frac{1+\cos x}{-\cos x}\right]}$ ;  $a = \sqrt{\left[\frac{1-\cos x}{1+\cos x}\right]}$ ; ferner  $\cos x = -\left[\frac{1+\cos x}{2}\right]$ 

Die Formel für die Axe durch die Axenkanten bleibt stets eine mögliche Grösse, weil x immer grösser als  $90^{\circ}$ , daher sein Cosinus negativ ist.

4. Für die Zeichnung der Pyramiden wird die des Oktaeders Fig. 151 und 152, Seite 72, zu Grunde gelegt. Man hat in der That nichts weiter zu thun, als das Verhältniss der Axenlänge auf der AxeAX beiderseitig aufzutragen, und durch Zeichnung der Axenkanten, die Darstellung der Form Fig. 250 zu vollenden.

Die Modellirung aus Holz geschieht für die flachen Pyramiden am besten aus einem nach dem Seitenkantenwinkel geschobenen vierseitigen Stabe. Man trägt die Länge der grossen Diagonale des Stabes an den scharfen Kanten herab, und bestimmt dadurch die Lage der quadratischen Basis. Die Hälfte dieser Linie auf der stumpfen Kante herab getragen bestimmt die Spitzen. Scharfe Pyramiden schneidet man am Besten aus quadratischen Stäben.

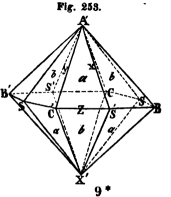
- . 5. Pyramiden finden sich selbstständig an mancherlei Spezies in der Natur, doch sind diese Vorkommen Seltenheiten im Vergleich mit dem Auftreten derselben in Kombination mit anderen Formen. Am Scheelit von Zinnwald in Böhmen findet sich eine Pyramide von 108° 12' Axenkante, und 112° 1' Seitenkante; Zirkon von Expailly in Frankreich 123°19', 84°20'; Anatas von Bourg d'Oisans in Frankreich 97° 56', 136° 22'; Zinnstein von Schlaggenwald 121°35'; 87°17'; Hausmannit von Ilefeld am Hafz 105° 25', 117° 54'; Braunit angeblich von Wunsiedel in Bayreuth 109°53'; 108°39', von Elgersburg in 'Thüringen 96°33' 140° 30'; Mellit von Artern in Thüringen 118° 4', 93° 22'. Gelbbleierz, Apophyllit, Vesuvian u. s. w. zeigen viele Pyramiden in Combination.
- 6. Der Name Pyramide, von Mons sehr allgemein mit näheren Bestimmungen zur Bezeichnung mannigfaltiger Formen, aber auch überhaupt häufig angewendet, wird hier auf diejenigen Formen beschränkt, die am meisten Uebereinstimmung mit dem Eindruck der ägyptischen Pyramiden zeigen, wenn sie auch nicht vollständig ist.

#### 50. DIE ZIRKONOIDE.

Syn. Ungleichkantige achtseitige Pyramide, Mohs. Vier- und Vierkantner; Vier- und vierkantige Dioktaeder, Weiss. Tetragonale Pyramidoeder, Breithaupt. Ditetragonale Pyramiden, Naumann. Doppelt achtseitige Pyramiden, Hausmann.

1. Die Zirkonoide Fig. 253 sind von sechszehn ungleichseitigen Dreiecken begrenzt. Die Dreiecke Fig. 253.
sind paarweise in zwei achtzählige Flächensysteme versammelt, und nach entgegengesetzten Richtungen in zwei achtflächigen Ecken vereinigt, den Spitzen der Zirkonoide.

Sie haben vierundzwanzig Kanten und zehn Ecken. Die gegen die Spitzen geneigten, die Axenkanten sind zu vieren gleich geneigt, so dass stumpfere und schärfere abwechseln. Die



schärferen von der einen Spitze treffen auf die schärferen von der andern die stumpferen auf die stumpferen. Zwischen denen von beiden Spitzen liegen die Seitenkanten in einer Ebene, der Basis der Gestalt. Um die Basis herum liegen die acht Ecken.

Die Zirkonoide sind um desto stumpfer oder flacher, ie mehr sich die zu achten erscheinenden Flächen dem Zusammenfallen in eine einzige Ebene nähern; sie sind um desto schärfer oder spitzer, je mehr sie sich davon entfernen.

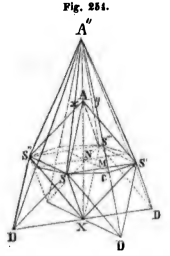
2. Die Linie, welche die Spitzen verbindet, ist die pyramidale Hauptaxe, oder die Axe des Zirkonoides. Die Schnitte senkrecht darauf sind symmetrische Achtecke Fig. 254. Der grösste geht durch den Mittelpunkt, und durch die Basis der Gestalt B'SC'S BS'"CS". Die Hauptschnitte sind zweierlei Rhomben, sie gehen durch die stumpferen oder schärferen Axenkanten. Es sind deren vier, senkrecht auf denselben stehen die prismatischen Nebenaxen CC', BB' und SS'", S'S", welche durch die gleichgrossen Ecken gehen, und in der Basis liegen.

Die horizontale Projektion ist ein symmetrisches Achteck. gleich und ähnlich der Basis.

Das krystallographische Zeichen eines Zirkonoides im Allgemeinen ist Zm.

3. Zur Entwickelung der Formeln für die Zirkonoide bedient

Rhomboeder.



man sich einer Construktion ganz ähnlich der in Fig. 242, Seite 120. am Skalenoeder. Ein wichtiger Unterschied findet aber in dem Statt, dass beim Skalenoeder stumpfe Axenkanten auf scharfe von der entgegengesetzten Spitze treffen, beim Zirkonoid aber scharfe auf scharfe und stumpfe auf stumpfe. Dennoch lässt sich das Zirkonoid mit einer Pyramide auf ähnliche Art vergleichen, wie das Skalenoeder mit dem

Es sei ASS'S"S" Fig. 254 die obere Hälfte einer Pyramide, A'SCS''ein Theil der oberen Hälfte eines Zirkonoides. Wenn die Linie SD, S'D den gegenüberliegenden Axenkanten AS', AS parallel sind, so entspricht, indem man eine Linie durch C zieht, ein Punkt A' der oberen Spitze des Zirkonoides.

Man nimmt nun die Seite der horizontalen Projekzion der Pyramide SS' für die Einheit =1, die Axe der Pyramide =a, die Axe des Zirkonoides =m.a, die scharfe Axenkante x, die stumpfe y, die Seitenkante x. Folgende Formeln lassen sich entwickeln:

1. Die Winkel durch die Axen ausgedrückt

$$\cos y = -\left[\frac{2(m.a^{2}+1)}{(m^{2}+1)a^{2}+2}\right]$$

$$\cos x = -\left[\frac{(m^{2}-1)a^{2}+2}{(m^{2}+1)a^{2}+2}\right]$$

$$\cos x = -\left[\frac{(m^{2}+1)a^{2}-2}{(m^{2}+1)a^{2}+2}\right]$$

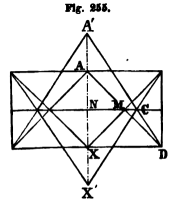
2. Ein Winkel durch die beiden anderen gegeben

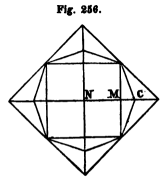
$$\cos y = -\frac{1}{3} \left[ 1 + \cos x + 2\sqrt{[-(\cos x + \cos x)(1 + \cos x)]} \right]$$

$$\cos x = -\frac{1}{3} \left[ 1 + \cos x + 2\sqrt{[-(\cos y + \cos x)(1 + \cos y)]} \right]$$

$$\cos x = -\left[ 3 + 2\cos y + 2\cos x + 2\sqrt{[2(1 + \cos y)(1 + \cos x)]} \right]$$

Das Verhältniss der Linie CM zu der Linie MN ist für jedes m konstant, was immer die Grösse von a sein mag; die Figur 255 zeigt die Lage in dem Hauptschnitt ACN; Fig. 256 die





Lage im Querschnitt der beiden Formen, der Pyramiden und des Skalenoeders.

In den ähnlichen Dreiecken ADX' und A'CN verhält sich DX:CN=XA':NA'. Da  $B'N=\frac{m}{2}a$ ,  $NX=\frac{1}{2}\dot{a}$ , so folgt, wenn wir  $MC=\frac{1}{n}NM$  annehmen:

$$2NM:NM + \frac{1}{n}NM = \frac{m+1}{2}a: \frac{m}{2}a$$
$$2: \frac{n+1}{n} = m+1: m$$

oder aufgelöst  $n = \frac{m+1}{m-1}$ ; oder die Gestalt des Querschnittes des Zirkonoides bloss von der Grösse m abhängig. Also auch hier wie bei der Pyramide sind für jedes m die Abmessungen senkrecht auf die pyramidale Hauptaxe konstant.

- 4. Die Regeln für die Zeichnung und Modellirung lassen sich unmittelbar aus dem Vorhergehenden abnehmen. Man muss nämlich jederzeit ein quadratisches Prisma entwerfen. Es ist dann nicht schwer, die Verhältnisse so aufzutragen, wie sie bisher entwickelt worden sind.
- 5. Selbstständig ist noch kein Zirkonoid in der Natur beebachtet worden. In Kombination erscheinen Zirkonoide ausgezeichnet am Zirkon, daher auch der Name entlehnt worden ist, ferner am Vesuvian, am Zinnsteine; hier insbesondere eines, dessen zwei Axenkanten 159°6′, 118°6′, die Seitenkanten 136°17′ sind, und die nur mit vertikalen Flächen gegen die Basis zu begrenzt, scharf in die Spitze auslaufen. Schöne Krystalle davon finden sich in Cornwall.
  - 51. DIE BASE. VIERSEITIGE UND ACHTSEITIGE PRISMEN.
    Syn. Endfläche, gerades rechtwinkliges vierseitiges Prisma, Mons.

Eine einzelne in zwei Dimensionen unbegrenzte Fläche erlaubt, dass man senkrecht auf sie eine pyramidale Axe annehme. Sie ist der Basis der Pyramiden und der Zirkonoide parallel, und wird mit diesem Namen bezeichnet.

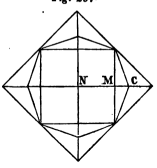
Das regelmässige vierseitige oder quadratische Prisma ist in einer Dimension unbegrenzt, und wird von vier Flächen ge-

bildet, die sich unter rechten Winkeln schneiden. Die Schnitte senkrecht auf die Kanten gehen parallel der Base, sie sind Quadrate, also pyramidal, sowie auch die den Kanten parallele Hauptaxe. Durch die Kanten und durch die Mittelpunkte der Seiten der Schnitte gehen vier prismatische Axen, wie bei den Pyramiden.

Die Basen und quadratischen Prismen trifft man sehr häufig im Mineralreiche, von den letzteren sogar zwei, die sich durch ihre diagonale Stellung unterscheiden, indem die Flächen des einen den Diagonalen des andern und umgekehrt parellel sind. Die Flächen beider geben Kanten von 135°. Beispiele bieten die oben bei den Pyramiden und Zirkonoiden erwähnten Spezies.

Der Querschnitt der achtseitigen Prismen ist ein symmetrisches Achteck von verschiedenen, aber konstanten Winkeln. Die pyramidale Hauptaxe ist der Kante parallel, senkrecht auf dieselben und auf die Flächen stehen prismatische Axen. Auch diese, wie die quadratischen Prismen, kommen in zwei diagonalen Stellungen vor.

Am häufigsten erscheint das achtseitige Prisma, dessen abwechselnde Kanten =  $126^{\circ}$  52′ 12″ und  $143^{\circ}$  7′ 48″ sind, und zwar in zwei gegen einander diagonalen Stellungen. Die Verhältnisse seines Querschnittes, auf Fig. 257 bezogen, beruhen darauf, dass  $CM = \frac{1}{2}MN$ , oder gleich  $\frac{1}{2}MN$  ist.



### 52. Hemiedrie.

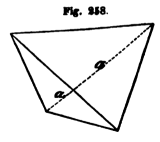
Wie bei den vielaxigen Formen, und denen, welche eine rhomboedrische Hauptaxe besitzen, gibt auch bei denen mit einer pyramidalen Hauptaxe die Anwendung der oben §. 30 und §. 46 erläuterten Zerlegungsmethode hemiedrische Formen, und zwar nach zwei von den dort angeführten, in der Natur vorkommende, nach der dritten theoretische.

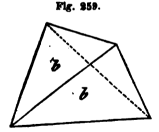
 Tetraedrische Hemiedrie. Man vergleicht die Pyramiden mit dem Oktaeder. So wie man bei dem letzteren die abwechselnden Flächen bis zum Ausschluss der übrigen vergrösserte, so auch hier. Man erhält tetraederähnliche Formen, die Sphenoide Fig. 258 und 259. Auf die Zirkonoide angewendet gibt diese Methode durch Vergrösserung der abwechselnden Flächenpaare die Disphene Fig. 260 und Fig. 261. Diese Zerlegungsart kommt am Kupferkies und Edingtonit vor mit dem Zeichen  $\frac{+}{2}$  und  $\frac{+}{2}$ .

- 2. Pyritoidische Hemiedrie. Sie verlangt an einem Endpunkt der Hauptaxe Vergrösserung der abwechseinden Flächen nebst den parallelen am andern Ende und ist daher nur auf die Zirkonoide anwendbar. Das Resultat besteht aber nur aus Pyramiden, die sich jedoch durch ihre eigenthümlichen Stellungen von den andern Formen unterscheiden. Belspiele dieser Hemiedrie geben 'Scheelit, Fergusonit; weniger ausgezeichnet Gelbbleierz, problematisch Wernerit. Das Zeichen ist  $\frac{r}{l} \frac{Zm}{2}$ .
- 3. Gyroidische Hemiedrie. Abwechselnde Flächen an einem und die ähnlich gelegenen am andern Endpunkte der Hauptaxe vergrößert. Aus dem Zirkonoide entstehen Trapezoeder Fig. 262 und Fig. 263. Zippe gibt sie in Combination beim Wernerit an; ich habe die Hemiedrie nur an einem Ende beobachtet, so dass es noch unbestimmt gelassen werden musste, welcher von beiden Fällen hier stattfindet; wenn auch das schon Bekannte mehr Wahrscheinlichkeit für sich hatte als etwas ganz Neues. Das Zeichen ist r $\frac{Zm}{2}$  und  $\frac{|Zm|}{2}$ .

#### 53. DIE SPHENOIDE.

- Syn. Tetraederähnliche Gestalten von gleichen und ähnlichen gleichschenkligen Dreiecken begrenzt, Монз. Tetragonale Sphenoeder; tetragonale Keilflächner, Вявітначет. Tetragonale Sphenoide, Naumann.
- 1. Die Sphenoide Fig. 258 und 259 sind von vier gleichschenkligen Dreiecken begrenzt, welche in ihrer einzelnen Seite paarweise zusammen schliessen. Diese beiden von der oberen und unteren Seite senkrecht gegen einander liegend sind die horizontalen Axenkanten. Die vier Seitenkanten verbinden ihre



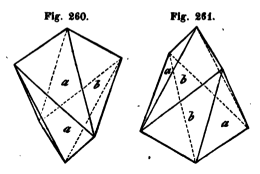


Endpunkte im Zickzack. Von ihren vier Ecken liegen swei an der oberen und swei an der unteren Axenkanten.

- 2. Durch die Mittelpunkte der Axenkanten geht eine hemipyramidale Axe. Der zugehörige Querschnitt ist ein Quadrat, zu beiden Seiten desselben erhält man gleiche, aber senkrecht gegen einander liegende Rechtecke. Durch die Mittelpunkte der Seitenkanten gehen zwei hemiprismatische Axen, die auf einander und auf der Hauptaxe senkrecht stehen. Der zu denselben gehörige Schnitt durch die Axe ist ein Rhombus, zu beiden Seiten desselben erhält man parallel, doch verkehrt liegende Rhomboiden. Die horizontale Projektion ist ein Quadrat, dem Querschnitte umschrieben.
- 3. Die Berechnung hängt unmittelbar mit der Pyramide susammen, deren Hälfte das Sphenoid ist. Auch die Zeichnung folgt als Corollar. Das Zeichen  $+\frac{P}{2}$  und  $-\frac{P}{2}$  ebenfalls.
- 4. Selbstständig kommen Sphenoide am Kupferkies vor, deren Winkel an den Axenkanten = 71° 20', an den Seitenkanten = 70° 7' sind, eingewachsen in Steinsalz mit Anhydrit zu Aussee in Steiermark.
- 5. Der Name, von NAUMANN aus Breithaupt's Sphenoeder gebildet, bezieht sich auf die keilförmige Gestalt der Axenkanten.

#### 54. DIR DIAPHENE.

- Syn. Pyramidenähnliche Gestalten von ungleichseitigen Dreiecken begrenzt und von tetraedrischer Hauptform, Mons. Ditetragonale Skalenoeder, Bruttaupt. Tetragonale Skalenoeder, Naumann.
- 1. Die Disphene Fig. 260 und 261 werden von acht ungleichseitigen Dreiecken begrenzt, die zu Doppelpaaren gegen



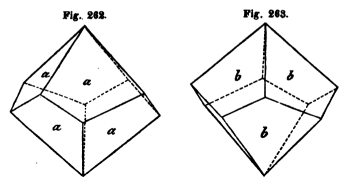
die obere und untere Spitze der Gestalt geneigt sind. Sie haben zwölf Kanten. In jeder Spitze laufen zwei entgegengesetzte schärfere, und zwei stumpfere Axenkanten zusammen. Die schär-

feren Axenkanten der oberen Spitze treffen auf die stumpferen der unteren Spitze und umgekehrt. Vier Seitenkanten, wie die am Sphenoid im Zickzack gelegen, verbinden die vier Ecken.

- 2. Durch die von zweierlei Kanten gebildeten Spitzen geht eine hemipyramidale Axe. So lange die Schnitte nur die Axe treffen, sind sie Rhomben, an der oberen und unteren Spitze kreuzweise liegend. Der Querschnitt durch den Mittelpunkt ist ein symmetrisches Achteck, wie bei den Zirkonoiden, als deren Hälften die Disphene durch Vergrösserung abwechselnder Flächenpaare erhalten werden. Durch die Mittelpunkte der Seitenkanten gehen hemiprismatische Axen. Die horizontale Projektion ist ein Quadrat, dem Querschnitt umschrieben.
- 3. Das Zeichen als Hälfte eines Zirkonoides wird für die Disphene  $+\frac{Zm}{2}$  und  $-\frac{Zm}{2}$ , so wie auch die Zeichnung, Berechnung u. s. w. auf dieselben Formen bezogen wird. Sie kommen nur in Combination vor.
- Der Name, ebenfalls von σφήνευς, Keil, abgeleitet, deutet das Vorkommen eines doppelten Keiles zunächst jeder Spitze an.

#### 55. DIE TRAPEZOEDER.

- Syn. Pyramidenähnliche Gestalten von trapezoidalen Flächen, Mons. Tetragonale Trapezoeder, Naumann.
- 1. Die Trapezoeder Fig. 262 und 263 sind von acht Trapezoiden begrenzt, haben sechzehn Kanten und zehn Ecken, von den Flächen tressen vier in einer Spitze, vier in einer gegen-



überstehenden zusammen. Die acht Axenkanten, in welchen sie sich schneiden, sind gleich gross. Die acht Seitenkanten, zwischen acht dreifiächigen Ecken liegend, sind abwechselnd unter sich länger und kürzer, und die gleichen entweder alle rechts höher als links, oder links höher als rechts, so dass der gyroidische Unterschied von rechten und linken Trapezoedern entsteht, die dennoch gleiche Winkel haben.

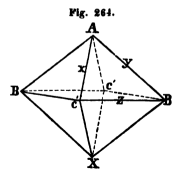
- 2. Durch die gleichkantigen vierflächigen Spitzen geht eine pyramidale Axe. Die zugehörigen Schnitte sind Quadrate, so lange sie nur die Axenkanten treffen. Der Querschnitt ist ein symmetrisches Achteck, wie bei den Zirkonoiden. Die horizontale Projektion ist ein gyroidisches, gedrehtes Ackteck, in welches man jedoch immer noch Quadrate einschreiben kann.
- 3. Die Trapezoeder als rechte und linke Gegenformen erhalten die Zeichen r $\frac{Z_{nl}}{2}$  und l $\frac{Z_{m}}{2}$ . Sie werden in Bezug auf Zeichnung u. s. w. auf die Zirkonoide bezogen.
- 4. Der Name ist von einem allgemeineren Gebrauche hier auf diesen einzigen Körper beschränkt.

#### 56. DIE ORTHOTYPE.

Syn. Orthotype, Mohs. Zwei und zweigliedrige Oktaeder; Rhomben-Oktaeder, Weiss. Rhombische Pyramidoeder; rhombische Pyramidenflächner, Breithaupt. Rhomben-Oktaeder, Hausmann und Bernhardi. Rhombische Pyramiden, Naumann.

Zunächst den Pyramiden vergleichbar sind die Orthotype.

1. Die Orthotype Fig. 264 sind von acht ungleichseitigen Dreiecken begrenzt. Sie haben zu vieren gleiche Kanten und sechs



paarweise gleiche Ecken. Vier gleiche Kanten z werden als Seitenkanten, zweimal vier Kanten z und y als Axenkanten betrachtet. Die Ecken, in welchen die ietzteren zusammentreffen, werden als Spitzen A, X ausgezeichnet, und sind von zwei schärferen und zwei stumpferen Axenkanten gebildet.

2. Die Axe geht durch die Spitzen, steht senkrecht auf den Diagonalen der Basis BB' und CC' in ihrem Mittelpunkte M. Die Schnitte senkrecht auf dieselbe, der grösste derselben der Querschnitt BC'B'C, sind Rhomben. Es sind prismatische Schnitte senkrecht stehend auf einer prismatischen Axe. Aber auch die Hauptschnitte ABXB' und ACXC' sind Rhomben, und die senkrecht auf denselben stehenden Diagonalen der Basis CC' und BB' prismatische Axen.

Jede von den Axen kann als Hauptaxe betrachtet werden, doch wird sie sodann vertikal gestellt und die beiden andern heissen nun Diagonalen der Basis, von welchen die eine länger als die andere ist. Sie heisst die grosse, lange oder Makrodiagonale, die andere die kleine, kurze oder Brachydiagonale.

3. Das krystallographische Zeichen eines Orthotypes im Allgemeinen ist O.

Bey den Orthotypen wird in den Rechnungen die Axe a=1 angenommen. Im Allgemeinen nennen wir die Axe AX=a, die Makrodiagonale BB'=b, die Brachydiagonale CC'=c. Die scharfe Axenkante AB=y, die stumpfe Axenkante AC=x, die Seitenkante CB'=x.

Wir finden dann folgende Formeln:

$$\cos x = \frac{a^2 c^2 - (a^2 + c^2)b^2}{a^2 c^2 + (a^2 + c^2)b^2}$$

$$\cos y = \frac{a^2 b^2 - (a^2 + b^2)c^2}{a^2 b^2 + (a^2 + b^2)c^2}$$

$$\cos z = \frac{b^2 c^2 - (b^2 + c^2)a^2}{b^2 c^2 + (b^2 + c^2)a^2}$$

and 
$$\cos x + \cos y + \cos x = -1$$
  
 $\cos x = -(1 + \cos y + \cos x)$   
 $\cos y = -(1 + \cos x + \cos y)$   
 $\cos x = -(1 + \cos x + \cos y)$ 

Um die Axe aus den Winkeln zu finden, sey  $\cos y = \alpha$ ,  $\cos x = \beta$ ,  $\cos x = \gamma$ . Die Axe und die beiden Diagonalen verhalten sich dann

$$a:b:c=V[(1+\alpha)(1+\beta)]:V[(1+\alpha)(1+\gamma)]:V[(1+\beta)(1+\gamma)]$$

- 4. Die Zeichnung eines Orthotypes ist leicht ausgeführt, wenn die des Oktaeders oder der Pyramide zu Grunde liegt, man hat nur die bekannten Axenverhältnisse aufzutragen und dann vollends die Kanten zu zeichnen.
- 5. Für sich ist das Orthotyp wohl eine seltene Gestalt zu nennen. Wir kennen sie am Anglesin, Beudant (Bleivitriol) von Pila bei Königsberg in Ungarn mit folgenden Winkeln: 128° 58′, 89° 59′, 111° 48′  $(a:b:c=1:\sqrt{1.6935}:\sqrt{0.6286})$ . Auch am Schwefel von Conil in Spanien, mit Winkeln von 106° 38′, 84° 58′, 143° 17′  $(a:b:c=1:\sqrt{0.2776}:\sqrt{0.1824})$ .

Der Monsische Name Orthotyp erinnert daran, dass unter den Formen von geringerer Symmetrie, bei welchen eine der vorkommenden Axen, da keine absolute Axensymmetrie angetroffen wird, als Hauptaxe angenommen werden muss, doch diese und beide Diagonalen der Basis rechte Winkel mit einander einschliessen.

# 57. DIE BASE, PRISMEN, DOMEN, DIAGONALEN.

Syn. Endfläche, horizontale Prismen, Mons. Domen, Dächer, Makrodiagonale und Brachydiagonale Flächenpaare, Breithaupt.

Senkrecht auf eine jede in zwei Richtungen unbegrenzte Fläche kann eine prismatische Axe angenommen werden. Also auch hier eine Fläche parallel der Base, eine parallel einem jeden der Hauptschnitte, oder der Axe und den Diagonalen. Sie heissen die Base und die Diagonalen oder Diagonalflächen, und zwar die breiten und die schmalen.

Rhombische Prismen, deren Axen mit den Axen und Diagonalen der Orthotype in ihrer Lage übereinstimmen, besitzen auch dieselbe Art und Anzahl derselben, nämlich drei senkrecht auf einander stehende, obwohl sie in einer Richtung unbegrenzt sind. Diese Richtung kann übrigens vertikal seyn, aber auch in zwei senkrecht darauf und auf einander stehenden horizontal. Das erstere sind die Prismen, das andere die Domen, nach Breithaupt und Naumann, oder horizontalen Prismen. Ein Doma stimmt im Querschnitt mit den scharfen Axenkanten, eines mit den stumpfen. Jenes ist das schmale, dieses das breite Doma.

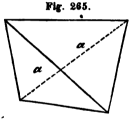
Sie erhalten nach der Analogie der prosodischen Sylbenbezeichnung die krystallographischen Ausdrücke  $\tilde{\mathbf{D}}$  und  $\tilde{\mathbf{D}}$ .

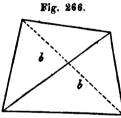
Für die Berechnung der Prismenwinkel dient die allgemeine Formel  $\cos \alpha = \frac{a^2 - b^2}{a^2 + b^2}$ , wobei a und b die Diagonalen und  $\alpha$  der der Diagonale a anliegende Winkel ist.

Das Vorkommen dieser Formen in der Natur, offenbar nur in Combinationen möglich, wird später in dem Abschnitte von den Combinationen erörtert werden. Dies gilt auch von den noch übrigen weniger symmetrischen, so wie an ihrem Ort von den Zeichnungen, welche sich leicht auf die schon gegebenen Regeln zurückführen lassen, und insbesondere die Winkelrechnungen, welche um desto weniger besondere Formeln zulassen, je mehr sich die Gestalten selbst von der Symmetrie entfernen. Sie fallen dann gänzlich den gewöhnlichen Formeln der ebenen und sphärischen Trigonometrie anheim. Die ganz allgemeinen analytisch krystallographischen Formeln, werden, wenn auch höchst symmetrisch und an sich eines genauen Studiums werth, doch bei der Anwendung auf die Natur länger, als der direkte Gebrauch jener Behelfe es wünschenswerth erscheinen lässt.

#### 58. DIE TARTAROIDE.

Syn. Tetraedrische Gestalten von ähnlichen und gleichen ungleichseltigen Dreiecken begrenzt, Mons. Rhombische Sphenoeder, Breithaupt und Bernhard. Rhombische Sphenoide, Naumann.





1. Die Tartaroide Fig. 265 und 266 sind von vier ungleichseitigen Dreiecken begrenzt. Sie haben drei Paare gleicher, einander nicht paralleler Kanten und vier paarweise gleiche Ecken.

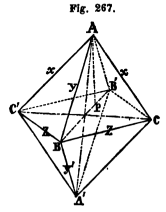
- 2. Sie haben drei auf einander senkrechte hemiprismatische Axen, welche durch die Mittelpunkte der gegenüber stehenden Kanten gehen. Die Schnitte senkrecht auf dieselben sind Rhomboide, die, welche gleich weit von der Axe stehen, sich schief kreuzend, so dass die prismatische Rhombensymmetrie daraus entsteht.
- 3. Die krystallographischen Zeichen der Tartaroide sind  $\pm \frac{0}{2}$ , analog den Zeichen der Sphenoide und Tetraeder. Die Winkel derselben sind die Supplemente der Orthotyp-Kantenwinkel, deren Hälften sie sind. Zwei Tartaroide ergänzen sich zur Symmetrie eines Orthotypės.
- 4. In der Natur finden sich Formen dieser Art in Combination am Zinkvitriol und Bittersalz, am Manganit und Nadeleisenerz. Selbstständig erscheinen sie am Weinstein, *Tartarus*, daher der Name.

## 59. DIE AUGITOIDE.

Syn. Hemiorthotype, Mons. Monoklinoedrische Pyramiden, Naumann.

1. Die Augitoide Fig. 267 sind von acht ungleichseitigen Dreiecken begrenzt, die zu vieren gleich und ähnlich, in abwechselnden Flüchenpaaren versammelt sind.

Die vier Seitenkanten z sind einander gleich. Die vier Axenkanten x ebenfalls; in diesen Kanten schneiden sich die ungleichen Flächenpaare. Die Mittellinien der Flächenpaare, die Axenkanten y und y sind nur paarweise, die gegenüber liegenden, einander gleich.



Die Schnitte durch die gleichen Kanten x und die durch gleiche Kanten z sind Rhomben, der Schnitt durch die ungleichen

Kanten y und y' ist ein Rhemboides. Der Rhembus C'B'CB ist die Bas is des Augitoides, ABA'B' sein Hauptschnitt. Die Spitzen A, A' und die Ecken B, B', C, C' sind nur gegenüberstehend einander gleich.

2. Die Linie AA' ist die Axe. Sie steht senkrecht auf der Linie CC', schief auf der Linie BB'. Auch diese Linie besitzt die gleiche augitische Symmetrie, wie AA' oder wie eine jede Linie, die durch den Mittelpunkt M in der Ebene des Hauptschnittes ABA'B' gezogen werden kann. Eine jede könnte ihrer Symmetrie nach als augitische Axe betrachtet werden, doch wählt man die Linie AA'. Die Linie BB', welche auf allen jenen Linien und also auf dem Hauptschnitte senkrecht steht, ist die augitische Queraxe.

Die Hauptaxe AA' steht schief auf der Ebene der Basis, in der Richtung ihrer Diagonale BB'. Ein Perpendikel AP, auf die Diagonale gefällt, schliesst mit der Axe den Winkel MAP ein, welcher die Abweichung der Axe genannt wird und ihre Grösse misst.

Die Projektion des Augitoides auf einer Ebene senkrecht auf die abweichende Axe ist ein Rhombus mit seinen Diagonalen, in welchem also die Flächen alle gleich erscheinen.

3. Das krystallographische Zeichen eines Augitoides ist A, und zwar das des oberen oder diesseitigen Flächenpaares  $+\frac{A}{2}$ , das des unteren oder jenseitigen Flächenpaares  $-\frac{A}{2}$ .

Die Linie MP wird in den Rechnungen  $\Longrightarrow$  1 gesetzt. Es sey im Allgemeinen das Verhältniss der vier Linien AP, BM, CM und MP, oder Axensinus, die Diagonale, die Queraxe und der Axencosinus  $\Longrightarrow$  a:b:c:d, so gelten zur Berechnung der oberen und der unteren einzelnen Axenkanten y und y', der Axenkante x und der Seitenkante x folgende Formeln:

$$\cos y = \frac{a^2 (b^2 - c^2) - c^2 (b+d)^2}{a^2 (b^2 + c^2) + c^2 (b+d)^2};$$

$$\cos y' = \frac{a^2 (b^2 - c^2) - c^2 (b-d)^2}{a^2 (b^2 + c^2) + c^2 (b-d)^2}$$

$$cos x = \sqrt{\frac{a^{2} (c^{2}-b^{2}) - c^{2} (b^{2}-d^{2})}{\left[ [a^{2}(b^{2}+c^{2}) + (b+d)^{2}c^{2}] [a^{2}(b^{2}+c^{2}) + c^{2}(b-d)] \right]}}$$

$$c^{2} (b^{2}-d^{2}) - a^{2} (b^{2}+c^{2})$$

$$cos x = \sqrt{\left[ [a^{2}(b^{2}+c^{2}) + c^{2}(b+d)^{2}] [a^{2}(b^{2}+c^{2}) + c^{2}(b-d)^{2}] \right]}}$$

Für den Winkel des Hauptschnittes ist:

$$\cos BAB' = \sqrt{[[a^{2} + (b+d)^{2}][a^{2} + (b-d)^{2}]]}$$

für den Winkel CAC' des geneigten Schnittes ist:

$$\cos CAC' = \frac{a^2 + d^2 - c^2}{a^2 + d^2 + c^2}$$

für den Winkel CAC' der Basis ist:

$$\cos CBC = \frac{b^2 - c^2}{b^2 + c^2}$$

In dem Hauptschnitte haben wir die bequemen einfachen Formeln:

$$\tan ABP = \frac{b+d}{a}$$

$$\tan B'AP = \frac{b-d}{a}$$

$$\tan MAP = \frac{d}{a}$$

Letsteres ist der Winkel der Abweichung der Axe.

Die letzteren einfachen Formeln sind praktisch anwendbar und erhalten doch die Evidenz der Abmessungen der Formen in Linienverhältnissen. Anstatt der Formeln für die Cosinusse der Axenkanten y und y' bedient man sich zweckmässig der direkten sphärisch trigonometrischen Formeln.

4. Die Flächenpaare, welche die Augitoide begrenzen, werden nur theoretisch, zusammen als einfache Gestalten betrachtet, da sie einander nicht ähnlich sind. Einzeln bilden sie die schiefen von Weiss sogenannten augitartigen Zuschärfungen, nach der Species des Augits, an welcher sie ausgezeichnet wahrgenommen werden. Von jener Benennung ist der Name Augitoid gebildet.

- 60. DIE BASE, PRISMEN, DOMEN, HEMIDOMEN, DIAGONALEN.
- 1. Der Base des Augitoides parallel haben wir nach der Analogie der Orthotype ein einzelnes Flächenpaar, welches schief auf der Axe AA' steht. Ein ähnliches Flächenpaar ist parallel dem schiefen rhombischen Schnitte CAC'A', oder der Axe und der Queraxe, dies ist die von Gustav Rose sogenannte Querfläche. Die Base und die Querfläche schneiden ein Paar gleiche und zwei einzelne Kanten. Die Längsfläche ist dem rhomboldischen Hasptschnitte parallel; sie schneidet zwei Paare gleicher Kanten.

Der geneigten Axe AA' parallel und in dem Rhombus der Base CBC'B' das Augitoid berührend, liegen die vier Flächen eines Prismas, dessen Querschnitt ein Rhombus ist. Für den Winkel desselben bei y oder der Diagonale BB' = b gilt die Formel:

$$\cos y = \frac{a^2 b^2 - c^2 (a^2 + d^2)}{a^2 b^2 + c^2 (a^2 + d^2)}$$

Ein rhombisches Prisma berührt das Augitoid in den Axenkanten x, hat aber eine horizontale der Diagonale BB' paralleie Lage. Dies ist das zu dem Augitoid gehörige Doma, welchem nach dem Längenverhältnisse der Diagonale b und der Queraxe c noch das passende prosodische Zeichen aufgesetzt wird. Das Zeichen D bedeutet, dass c kleiner ist als b. Das Zeichen D dagegen, dass c grösser ist als b. Es ist stets ein Längsdoma.

Die Formel für den Endkantenwinkel des zu A gehörigen Domas ist ausgedrückt durch:

$$\cos y = \frac{a^2-c^2}{a^2+c^2}$$

In den beiden Kanten y und y' berührt ein ungleiches und ungleich geneigtes Flächenpaar das Augitoid. Die zwei Flächen nehmen die einem Doma analoge Stellung ein, müssen aber gesondert als diesseitige und jenseitige oder obere und untere Hemidomen betrachtet werden. Ihre Zeichen sind  $\pm \frac{H}{2}$ , und zwar

wenn c kleiner als b,  $\pm \frac{\ddot{\mathbf{H}}}{2}$ , and  $\pm \frac{\ddot{\mathbf{H}}}{2}$ , wenn c grösser ist als b.

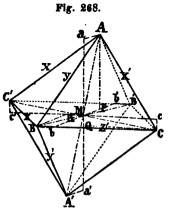
Ihre Winkel berechnen sich aus den oben für den Hauptschnitt des Augitoides gegebenen Ausdrücken. Sie sind stets Querhemidomen.

## 61. DIE ANORTHOIDE.

Syn. Hemianorthotype und Anorthotype, Mons.

1. Die Anorthoide Fig. 268 sind von acht ungleichseitigen Dreiecken begrenzt, von denen nur die parallelen paarweise einander gleich und ähnlich sind. Sie haben zwölf Kanten, von sechserlei Grössen, indem nur die entgegengesetzten einander gleich sind. Auch die sechs viersächigen Ecken sind ungleichkantig und nur die gegenüber stehenden einander gleich.

Die Schnitte durch vier in einer Ebene liegende Kanten sind



sämmtlich Rhomboiden, einer davon gilt als Basis, die andern beiden als geneigte und Hauptschnitte. Auch Spitze und Ecken werden nach der Analogie der Augitoide und Orthotype bestimmt.

2. Die anorthische Hauptaxe AA' steht schief auf der Basis und ihren beiden Diagonalen, die anorthische Queraxe CC' schief auf dem Hauptschnitte ABA'B'. Die anorthische Längsaxe BB' schief auf dem Hauptschnitt ACA'C' in ihrem Mittelpunkte. Auch als Flächendiagonalen schneiden sich die Axen unter schiefen Winkeln. Die Abweichung oder die Neigung der Hauptaxe wird wie bei dem Augitoide durch das Verhältniss von MP zu AP bestimmt, die Neigung der Queraxe C durch das Verhältniss von MQ zu QC, die Neigung der Längsaxe b durch das Verhältniss von MR zu BR.

Die Projektion eines Anorthoides auf einer Ebene, die senkrecht auf der Hauptaxe steht, ist ein Rhomboides mit seinen Diagonalen, welche die Projektion der Axenkanten vorstellen. 3. Das krystallographische Zeichen des Anorthoides ist A, und zwar für die obere rechte und linke und für die untere rechte und linke Fläche derselben einzeln angedeutet  $+ r \frac{A}{4}$ ;  $+ l \frac{A}{4}$ ;  $- r \frac{A}{4}$ ;  $- l \frac{A}{4}$ .

Man kann Formeln für die Winkel der Kanten entwickeln, indem man statt den Axen b, c und des Axensinus und Cosinus a und d, auch für b und c, die Linien BR = b und MR = c, und die Linie CQ = c und MQ = f zum Grunde legt. Wir verfolgen sie nicht weiter und wenden nur allgemeine Formeln der sphärischen Trigonometrie für die Berechnung an. Die Verzeichnung der Axenverhältnisse in Fig. 268 bleibt nichtsdestoweniger sehr anschaulich, indem sie die Analogie zu den symmetrischen Formen aufrecht erhält. Vorzüglich aber lassen sich diese in Projektionen erkennen. Die Projektion in einer jeden, senkrecht auf eine der geneigten Axen des Anorthoides gelegten Ebene ist ein Rhomboides.

4. Die vier verschiedenen einzelnen Flächen, welche an jeder Ecke der Anorthoide zusammentreffen, stellen nur theoretisch eine einfache Gestalt vor. Der Name derselben ist wohl hinlänglich durch den Mangel an rechten Winkeln in den Neigungen der Hauptschnitte gegen einander und der in denselben liegenden Axen begründet.

Wir begreifen übrigens unter den Anorthoiden auch das Hemianorthotyp von Mohs, welches insbesondere auch Mirscherlich als Grundlage eines eigenen Systemes außtellt. Bei dieser Form ist die Linie MR=0, also CBC'B' ein Rhombus, in welchem BB' senkrecht auf CC' steht. Nichtsdestoweniger ist die Kante z verschieden von z', z von z', y von y', auch sind alle vier Flächen an jeder Ecke vorschieden, daher in der Symmetrie der Form selbst kein Unterschied.

- 62. DIE BASE, DIAGONALEN, HEMIPRISMEN, HEMIDOMEN.
- 1. Der Base der Anorthoide parallel, steht eine Fläche schief auf ihrer Axe AA'. Ein ähnliches Flächenpaar ist parallel dem rhomboldischen Schnitte CBCB', oder der anorthischen

Haupt - und Queraxe; diess ist die Querfläche; die Längsfläche ist parallel dem Schnitte ABA'B', oder der anorthischen Haupt - und Längsaxe.

2. Der geneigten Axe parallel und in den Seitenkanten die Anortholde berührend, liegen zwei ungleichartige Flächen, die den Prismenflächen an den Augitoiden analog sind. Man kann sie nur als rechte und linke Hemiprismen betrachten.

In den Axenkanten der Anorthoide liegen blos Hemidomen, da sie sämmtlich ungleich sind, gar keine Domen. Zur Bezeichnung nehmen wir an, dass b grösser sei als c. Wir haben dann für die zwei Querhemidomen  $\pm \frac{\ddot{H}}{2}$  und  $\pm \frac{\ddot{H}}{2}$ , während die zwei Längshemidomen durch  $\frac{\ddot{H}}{2}$  und  $\frac{\ddot{H}}{2}$  bezeichnet werden. Ist b kleiner als c, so stellen sich die prosodischen Beziehungen entgegengesetzt heraus.

#### IV. DIE ABLEITUNG.

#### 63. GRUNDGESTALT.

Die sämmtlichen im Vorhergehenden betrachteten Formen sind als einzeine Daten untersucht worden. Sie erschöpfen die Mannigfaltigkeit der Natur, doch führen sie der grossen Uebereinstimmung einiger mit einander, und der Verschiedenheit gegen die andern ungeachtet, nicht den Begriff von Vollständigkeit mit sich. Durch die Ableitung wird ein solcher Begriff erzeugt. Während wir die Formen in Hinsicht der gleichen Art und Anzahl der Axen dort zusammengestellt finden, muss es eine Methode geben zu entdecken, dass die Existenz anderer gar nicht möglich ist.

Die Ableitung geschieht durch gewisse geometrische Konstruktionen, angewendet auf die möglichst einfachen, der im Vorhergehenden erläuterten Gestalten. Die letzteren werden der Ableitung zu Grunde gelegt und heissen daher in der Monsischen Methode Grund gestalten. Sie sind:

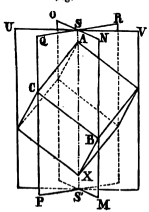
- 1. das Hexaeder.
- 2. das Rhomboeder,

- 3. die Pyramide,
- 4. das Orthotyp,
- 5. das Augitoid.
- 6. das Aporthoid.

## 64. ABLEITUNG DER VIELAXIGEN GESTALTEN.

- 1. Im Allgemeinen lässt sich eine Form aus der andern nur auf zweierlei Art konstruiren, nämlich entweder durch berührende Ebenen, welche in bestimmten Richtungen ausserbalb des Körpers gelegt werden, und ihn dann in einer Kante oder Ecke berühren; oder durch Schnitte, welche ebenfalls in bestimmten Richtungen durch den Körper hindurch gehen. Die erste von diesen Methoden ist die anschaulichere, indem die Grundgestalt stets zur Vergleichung in der abgeleiteten Gestalt eingeschrieben übrig bleibt. Wir wenden sie zuerst auf das Hexaeder an.
- 2. Das Hexaeder ist eine vielszige Gestalt. Die Symmetrie erfordert, dass eine Veränderung, die man an einer Ecke, an einer Kante, an einer Fläche vornimmt, gleichmässig auch die übrigen gleichartigen Elemente desselben treffe.
- 3. Da Hexaeder wird also in eine feste Stellung gebracht, und man untersucht die Resultate, welche entstehen, wenn man alle möglichen Lagen einer beweglichen Ebene eintreten lässt, welche das Hexaeder in einer seiner Ecken berührt.

Fig. 269.



Man stelle die Ecke zu oberst. Die Stellung des Hexaeders ist also die aufrechte auf einer rhomboedrischen Axe; der Punkt A Fig. 269 ist der obere, der Punkt X der untere Endpunkt dieser Axe. Man lege die drei Ebenen UV, QR und NO durch diese Axe in solche Lage, dass sie die Verlängerungen der Hauptschnitte des Hexaeders vorstellen. Der Theil QSS'P heisse der Kantenschnitte vechseln mit drei Flächenschnitte wechseln mit drei Flächenschnitten ab. Zwischen

jeden zwei ungleichartigen ist ein Sechstheil des Hexaeders wie ACBX enthalten. Die drei in der Spitze A zusammenlaufenden Flächen werden solchergestalt in sechs aufgelöst, und man muss für einen jeden solchen Theil die Lage einer entsprechenden Fläche untersuchen, die begreiflich zwischen ACB und der auf die  $Axe\ AX$  senkrechten QSN wechseln wird. Andere Lagen, höher als durch die Punkte Q und N liegend, können für das Segment QSN unberücksichtigt bleiben, weil sie schon durch ihre Lage in einem andern Segmente vorkommen müssen. Lagen, welche so angenommen werden können, dass sie die Flächen des Hexaeders selbst schneiden, werden aber auf eine andere als die zu oberst stehende Ecke übertragen.

Nun sind die Lagen der sechs symmetrisch gegen einander liegenden Flächen, in welchen wir die bewegliche Ebene betrachten müssen, folgende.

1. Senkrecht auf beiden Schnitten.

Die sechs Flächen fallen in eine Ebene, welche auf der rhomboedrischen Axe senkrecht steht und also, von den acht Endpunkten genommen, auf das Oktaeder führt.

2. Senkrecht auf dem Flächenschnitte, geneigt gegen den Kantenschnitt und die Axe.

Wir treffen einen fest bestimmten Ort erst, wenn die beweglichen Flächen zu zwei in einer Ebene und mit einer Hexaederfläche zusammenfallen. Das Produkt ist das Hexae-der selbst. Zwischen diesen beiden Knoten oder Grenzpunkten, dem Hexaeder und Oktaeder entspricht

- 3. die Lage senkrecht auf dem Flächenschnitt geneigt gegen die Axe und nicht in der Fläche des Hexaeders einem Leuzitoid.
- 4. Senkrecht auf dem Kantenschnitte, geneigt gegen den Flächenschnitt und die Axe.

Ein fester Punkt wird erreicht, wenn zwei benachbarte Flächen in einer Ebene zusammenfallen, welche die Kante des Hexaeders berührt. Diess ist aber die Lage der Flächen des Granatoides.

5. Senkrecht auf dem Kantenschnitt, schief auf der Axe, nicht in der Kante des Hexaeders.

Zwischen den Flächen des Oktaeders und des Granatoides als Grenzen liegen Flächen eines Galenoides.

- 6. Schief auf beiden Schnitten, doch in der Kante des Hexaeders, bewegen sich die Flächen deutlich zwischen den Grenzlagen der Granatoid- und der Hexaeder-Flächen, gehören alse unzweifelhaft einem Fluoroide an. Je zwei Flächen von benachbarten Ecken fallen susammen in eine Ebene.
- 7. Schief auf beiden Schnitten, nicht in der Kante des Hexaeders, fallen keine zwei der achtundvierzig Flächen in eine Ebene; die Flächenzahl bleibt daher voll und der Körper ist ein Adamantoid.

Da an jeder Ecke dasselbe Verfahren beobachtet werden muss, so müssen auch alle diese Körper in Art und Zahl der Axen mit dem Hexaeder ihrer Grundgestalt übereinstimmen.

Der Inbegriff der abgeleiteten Formen ist vollständig und einerlei mit den oben einzeln betrachteten. Diese Art der Ableitung gibt die Abmessungen nicht unmittelbar. Es ist nothwendig dabei andere Bestimmungen als Daten aufzusuchen. Bei den Formen von beständigen Abmessungen sind sie für sich klar; die übrigen werden durch die allgemeine Methode der Entwickelung aus ihren Combinationen erhalten.

#### 65. GESTALTEN MIT EINER RHOMBOEDRISCHEN HAUPTAXE.

Analog dem Hexaeder in seiner rhomboedrischen Stellung wird das Rhomboeder im Allgemeinen der Ableitung als Grundgestalt dienen können. Es besitzt nur eine rhomboedrische Axe, in Bezug auf diese vollkommene oder absolute Axensymmetrie, und man verlaugt daher, dass, was an einem Ende der Axe vorgeht, auch an dem entgegengesetzten stattfinde.

Das Vorkommen der einzelnen Hauptaxe macht es vortheilhaft, andere Methoden der Ableitung zu versuchen, als die bei den vielaxigen Formen angewendeten, welche nur die Art, nicht aber die Abmessungen dieser Formen geben.

Der Art nach sind die pantoedrischen Formen mit einer rhomboedrischen Hauptaxe folgende:

- 1. die Rhomboeder,
- 2. die Quarzoide,

- 3. die Skalenceder.
- 4. die Berylloide.
- 5. die Base, sechs- und swölfseitige Prismen.

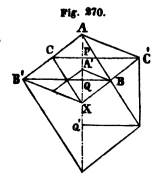
Man erhält aber diese Gestalten, mit Ausnahme der Berylloide, wenn man die vielaxigen Formen unter der Hypothese einer einzigen rhomboedrischen Hauptaxe nach der entstehenden Flächensymmetrie in einfache Formen zerlegt.

#### 66. ABLEITUNG DER RHOMBORDER. HAUPTREIHE.

Man stelle das Rhomboeder als Grundgestalt aufrecht, lege in die Axenkanten su beiden Seiten gleich geneigte berührende Ebenen und vergrössere sie, bis sie den Raum um und um begrenzen. Die abgeleitete Form ist ebenfalls ein Rhomboeder, dessen Axe bei gleicher horizontaler Projektion halb so gross ist, als die Axe der Grundgestalt.

Die Grundgestalt hat drei gieich gegen die Axe geneigte Axenkanten, die abgeleitete Gestalt hat daher drei unter demselben Winkel gegen die Axe geneigte Flächen, die sich daher über den Flächen jener in drei ebenfalls gegen die Axe gleich geneig-

ten Kanten achneiden müssen, die aber mit derselben einen grösseren Winkel einschliessen. In Fig. 270 stellt AC eine Axenkante des spitzen Rhomboeders ACXB vor, AB' die geneigte Diagonale der Fläche eines Rhomboeders AB'XC', welche dieselbe Lage gegen die Axe AX hesitzt. Den Durchschnitt der Flächen des abgeleiteten Rhomboeders stellen die Linien AC' und XB' vor.



Das abgeleitete Rhomboeder ist flacher als die Grundgestalt, weil bei gleicher Axe die Ausdehnung senkrecht auf dieselbe grösser ist.

Die Stellung desselben ist die verwendete, weil Diagonalen mit Kanten und Kanten mit Diagonalen an derselben Seite der Axe im Hauptschnitte liegen. Um das Verhältniss der Linien zu finden, felgt aus der Betrachtung der Fig. 270, weil die Schnitte durch die Ecken der Rhomboeder die Axen derselben in drei gleiche Theile theilen, also AQ = 2AP, dass BQ' = 2CP ist, das heisst: die Seite der horizontalen Projektion des abgeleiteten Rhomboeders doppelt so gross, als die Seite der horizontalen Projektion der Grundgestalt.

Man nehme aber diese Seiten gleich oder verzeichne die Axenkante A'B im Hauptschnitte über der Seite der horizontalen Projektion QB, des zum Grunde gelegten Rhomboeders ACXB. Da  $QX = \frac{1}{2}PX$ , so ist auch  $A'X = \frac{1}{2}AX$ , oder bei gleicher horizontaler Projektion die Axe des abgeleiteten Rhomboeders halb so gross als die Axe des Grundrhomboeders.

Für die Bezeichnung wählen wir die Axenverhältnisse der beiden Formen. Die Grundgestalt wird durch R ausgedrückt, die abgeleitete Gestalt durch \( \frac{1}{4} \) R', welches durch den Coefficienten \( \frac{1}{4} \) die halb so grosse Axe, durch den Strich ' die verwendete Stellung andeutet.

Es muss aber auch möglich seyn, das Rhomboeder R, welches hier das schärfere ist, von einem noch schärferen abzuleften, welches die Grundgestalt dieses letzteren vorstellen kann, indem das obige Verfahren ganz allgemein gewesen ist. Die Axe dieses Rhomboeders in dem Verhältnisse von 1: \frac{1}{4} wird also doppelt so gross seyn, als die des Rhomboeders R, seine Stellung aber ebenfalls die verwendete, also sein krystallographisches Zeichen 2R'.

Die drei Zeichen ½R', R, 2R' stellen drei Rhomboeder vor, deren Axen in ihrer Folge sich verhalten, wie 1:2:4, oder wie ½:½:1 überhaupt wie die Potenzen der Zahl 2, nämlich

Dieses Gesetz ist besonders anschaulich in der graphischen Darstellung Fig. 271 der aneinander aus einer Spitze A verzeichneten Hauptschnitte von vier unmittelbar in der Reihe aufeinander folgenden Rhomboeder, nämlich: R, 2R', 4R, 8R', oder  $\frac{1}{4}$ R'  $\frac{1}{4}$ R  $\frac{1}{4}$ R' Für die ersteren Zeichen hat AB die geneigte Diagonale von R dieselbe Lage wie die Axenkante von 2R', die Diagonale AB' von 2R' die Lage der Axenkanten von 4R, die Diagonale AB'' die Lage der Axenkante des Rhomboeders 8R'.

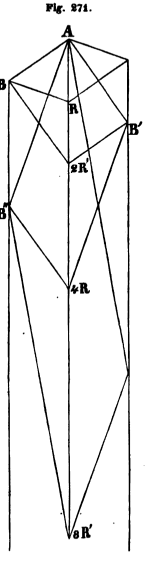
6. 66.

Jede Reihe, deren Gesetz bekannt ist, kann nach demselben unbestimmt fortgesetzt werden. Die Reihe der Rhomboeder schreitet nach 2ⁿ oder nach der Potenz der Zahl 2 fort, welche die Grundzahl der Reihe ist. Die Reihe nähert sich zwei Grenzpunkten, die erreicht werden, wenn  $n = -\infty$  oder  $n = +\infty$  wird. Die Axe des Rhomboeders, welches dieser Grenze entspricht, ist auf der einen Seite unendlich klein, auf der anderen Seite unendlich gross. Die Reihe der Betannt der ist:

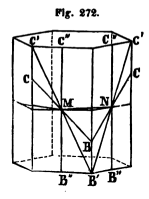
$$2^{-\infty} \dots 2^{-3}, \ 2^{-2}, \ 2^{-1}, \ 2^{0}, \ 2^{1},$$
  
 $2^{2}, \ 2^{3} \dots 2^{\infty};$ 

die Reihe der Zeichen ist:

Das Rhomboeder von unendlich kleiner Axe, eigentlich oR, ist nichts anderes als eine Flüche, senkrecht auf die Axe des Grundrhomboeders der Reihe, denn die Rhomboeder, wie sie in der Reihe auf einander folgen, haben immer kleinere und kleinere Axen. Entsprechend denselben werden die Winkel an den Axenkanten immer grösser, bis sie endlich = 180° sind, und die drei zu einer Spitze gehörigen in eine einzige Ebene fallen. Des Zeichens o bedient man sich bequem als Abkürzung von oR.



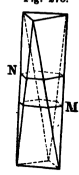
Die Lage der Flächen eines Rhomboeders von unendlicher Axe lässt sich leicht aus Fig. 272 entnehmen. Die horizontale Projektion ist bei allen Gliedern der Reihe, ihre Axe möge zu was



immer für einer Länge wachsen, eine und dieselbe. Daher bleibt auch der Querschnitt gleich, welcher nichts anderes ist, als das in die horizontale Projektion eingeschriebene Sechseck. Es seyen nun CBC zwei Seitenkanten eines, C'B'C' zwei Seitenkanten eines anderen, und zwar eines schärferen Rhomboeders. Sie schneiden sich in ihrem Querschnitte in der Linie MN, um welche herum sie sich gewissermassen drehen, wührend die Axe im-

mer schärfer wird. Die Seitenkanten nähern sich immer mehr dem Parallelismus mit den Linien C"B", die also zwischen sich sechs gleich gegen einander geneigte Flächen, das heisst ein regelmässiges sechsseitiges Prisma enthalten, dessen Querschnitt mit den Querschnitten der Rhomboeder selbst übereinstimmen.

Fig. 273.



Wenn man aus dem Mittelstück eines Rhomboeders, dem centralen Drittel desselben, Fig. 273 durch senkrecht auf die Axe stehende Flächen ein Stück NM herausscheidet, so hat schon dieses selbst das Ansehen eines solchen Prismas.

Die Reihe der Rhomboeder ist also auf einer Seite durch die Fläche senkrecht auf die Axe, die Basis, auf der andern durch ein regelmässiges sechsseitiges Prisma begrenzt, dessen Querschnitt gleiche Lage mit den Querschnitten der Rhomboeder besitzt.

Die hier unmittelbar aus der Grundgestalt abgeleitete Reihe der Rhomboeder wird die Hauptreihe derselben genannt.

Die Reihe der Rhomboeder wird in der Natur durch mehrere Spezies erläutert. Der Kalkspath zeigt vier auf einanderfolgende Glieder  $\frac{1}{2}R'=134^{\circ}57'$ ,  $R=105^{\circ}5'$ ,  $2R'=78^{\circ}51'$ ,  $4R=65^{\circ}50'$ , vollkommen bestimmt nach Abmessungen und Stellung; ferner  $\frac{1}{2}R=156^{\circ}2'$ , und  $8R'=86^{\circ}33'$ , weniger sicher bestimmbar, da die Flächen theils weniger vollkommen, theils die Winkel nicht

so genau von andern nahe stehenden Rhomboedern zu unterscheiden sind. Auch die Grenzen o, und ceR sind am Kalkspath häufig. Vier Glieder der Reihe kommen am Turmalin und Rothgiltigerz vor, drei, oder wenigstens zwei nebst den Grenzen an vielen Spezies.

#### 67. ABLEITUNG DER SKALENGEDER.

Die Lage der Seitenkanten der Rhomboeder atimmt mit der Lage der Seitenkanten der Skalenoeder überein.

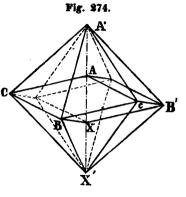
Man konstruirt ein Skalenoeder aus einem gegebenen Rhomboeder wie folgt: Man verlängere die Axe des Rhomboeders AX Fig. 274 zu beiden Seiten um beliebige, doch gleiche Stücke AA',

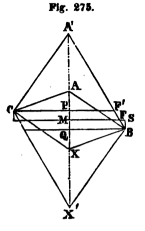
und XX', die solchergestalt bestimmten Punkte verbinde man durch gerade Linien mit den Ecken des Rhomboeders B und C und lege Flächen in je zwei benachbarte. Das Resultat ist ein Skalenoeder. Die Construktion lässt sich auch so ausdrücken: man legt gleich geneigte Flächenpaare in die Seitenkanten des Rhomboeders, und verlängert sie, bis sie sich in

gleicher Entfernung von der Spitze des Rhomboeders in der verlängerten Axe desselben schneiden.

Der Hauptschnitt des Skalenoeders mit dem Hauptschnitte des Rhomboeders ist Fig. 275 dargestellt.

Man sagt von einem Skalenoeder, C welches auf diese Weise aus einem Rhomboeder abgeleitet ist, dass es zu demselben gehöre, und zwei aus demselben Rhomboeder durch verschiedene Verlängerungen abgeleitete heissen zusammengehörige.





Zusammengehörige Rhomboeder und Skalenoeder befinden sich in paralleler Stellung. Ein Hauptschnitt durch die stumpfen Kanten des Skalenoeders trifft die geneigte Diagonale des Rhomboeders, ein Hauptschnitt durch die scharfen Axenkanten, die Axenkanten dieser Form.

Man setzt bei gleicher horizontaler Projektion die Axe des Skalenoeders = m,a, wobei a die Axe des Grundrhomboeders darstellt.

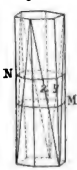
Zusammengehörige Rhomboeder und Skalenoeder werden durch R und Sm bezeichnet, von einem Rhomboeder nR erhält man ein Skalenoeder nSm.

Die in der Natur am gewöhnlichsten vorkommende Ableitungszahl ist m=3, am Kalkspath, Rothmanganerz, Turmalin, Eisenglanz, Pyrargyrit. Aber auch die Zahlen  $\frac{7}{3}$ ;  $\frac{3}{3}$ ;  $\frac{5}{3}$ ;  $\frac{7}{3}$ 

Von jedem Rhomboeder lässt sich nach jedem Verhältnisse von m ein Skalenoeder ableiten. Man erhält dadurch zu der Reihe der Rhomboeder eine Reihe von Skalenoedern, von welchen die aufeinander folgenden Glieder sich in verwendeter Stellung gegen einander befinden, und die auf ähnliche Art wie die Rhomboeder an beiden Endpunkten der Reihe begrenzt erscheinen.

Die Bezeichnung der parallelen Reihe ist folgende:

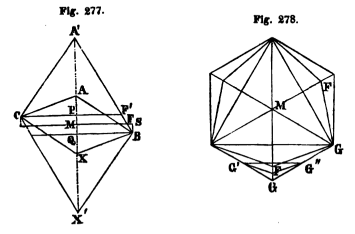




Je flacher das Rhomboeder, desto flacher das Skalenoeder, daher verschwinden die Flächen von oSm in dem Zeichen o. Je schärfer das Grundrhomboeder wird, desto schärfer auch das Skalenoeder, aber die Axen beider werden zugleich unendlich gross. Analog dem Mittelstücke des Rhomboeders in Fig. 273, stellt die Fig. 276 das Mittelstück eines Skalenoeders vor. Ein herausgeschnittenes Stück NM zeigt schon das Ansehen eines zwölfseitigen Prismas, dessen Kanten & den Seitenkanten, die Kanten y den stumpfen Axenkanten des Skalenoeders entsprechen.

Für jedes m ist der Querschnitt der Skalenceder derselbe wie gross auch immer die Axe des Rhomboeders sey.

Es sey Fig. 277 der Hauptschnitt der beiden Gestalten. Der Querschnitt durch SM trifft die stumpfe Axenkante des Skalenoeders in F. Da in dem Querschnitt Fig. 278 die Punkte



G', G'' in der Mitte der Seitenkanten liegen, also ihre Lage volkommen bestimmt ist, so hängt die Richtung der Linien G'F, G''F lediglich von der Länge FM ab. Um diese zu finden, haben wir in den Dreiecken FSB, FAM' Fig. 277 die Proportion: FS: SB = FM: MA'

$$1 - FM : \frac{a}{6} = FM : \frac{ma}{2}, \text{ daher } FM = \frac{3m}{3m+1}.$$

In diesem Ausdrucke ist die Axe a verschwunden, die Grösse der Winkelverhältnisse daher nicht von dieser, sondern nur von m abhängig.

In dem Schnitt durch die Ecken der Skalenoeder CF' Fig. 277 verhält sich:

$$CP: PF' = 3m + 1: 3m - 1$$
,

wie diess aus den ähnlichen Dreiecken A'PF' und A'MF gefunden wird. Die Figur dieses Schnittes ist ein symmetrisches Sechseck.

Die Grenze der Reihe aller Sm, also coSm ist ein symmetrisches zwölfseitiges Prisma, dessen Winkel durch die oben bei den Skalenoedern gegebenen Formeln bestimmt wird, wenn man

co für a substituirt. Die Kanten, welche zur Ansicht kommen, sind y und z. für ihre Winkel gilt daher:

$$\cos y = -\left[\frac{3m^2 + 6m - 1}{2(3m^2 + 1)}\right]; \cos z - \frac{3m^2 - 1}{3m^2 + 1}.$$

Für die Ableitungszahlen  $\frac{3}{4}$ ,  $\frac{3}{4}$ ,  $\frac{7}{4}$ ,  $\frac{1}{3}$ ,  $\frac{1}{3}$ ,  $\frac{1}{3}$  und 7 berechnet, findet man folgende Tafel:

Prisma	cus y	cos z	r	z
		- 40 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	162° 6' 12" 158° 12' 48" 152° 12' 15" 147° 47' 45" 141° 47' 12" 137° 53' 48" 133° 1(F 25" 129° 25' 48"	137° 53' 48" 141° 47' 12" 147° 47' 45" 152° 12' 15" 158° 12' 48" 162° 6' 12" 166° 49' 35" 170° 34' 12"

Nur wenige von diesen Prismen sind noch in der Natur beobachtet worden, dergleichen sind:  $\infty S_2^s$  und  $\infty S_3^s$  am Apatit,  $\infty S_3^s$  am Kalkspath und am Turmalin,  $\infty S_3^s$  am Quarz,  $\infty S_3^s$  am Saphir. Andere die noch vorkommen, sind nicht binlänglich genau erforscht.

Die Winkel an den Kanten y und z sind einander gänzlich gleich, doch in umgekehrter Lage, bei  $\infty S_2^2$  und  $\infty S_{-3}^{1}$ , ferner bei  $\infty S_2^2$  und  $\infty S_3^2$ , endlich bei  $\infty S_2^2$  und  $\infty S_3^2$  überhaupt ist:

$$m = \frac{3m'+1}{3(m'-1)}$$

der Ausdruck um eine dieser Ableitungszahlen aus der andern zu finden.

Bei den Berylloiden, welche mit den Skalenoedern in ihren Abmessungen übereinstimmen, werden die krystallographischen Zeichen nBm.

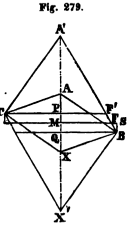
#### 68. ABLEITUNG DER NEBENREIHEN DER RHOMBORDER.

Wenn man berührende zu beiden Seiten gleich geneigte Ebenen in die gleichnamigen Axenkanten der Skalenoeder legt, und sie zum gänzlichen Umschluss vergrössert, so entstehen Rhomboeder, welche in Bezug auf ihre Axenverhältnisse bei gleicher horizontaler Projektion nicht jederzeit mit den Gliedern der Hauptreihe übereinstimmen, sondern diese mit gewissen Coeffizienten multiplizirt darstellen.

In Fig. 279 stellt A'P zwei Drittel der Axe a' eines, A'Q zwei Drittel der Axe a'' eines anderen Rhomboeders vor. Also ist:

$$a' = \frac{3}{4} \left[ \frac{m}{2} a - \frac{1}{6} a \right] = \frac{3m-1}{4} a;$$
  
$$a'' = \frac{3}{4} \left[ \frac{m}{2} a + \frac{1}{6} a \right] = \frac{3m+1}{4} a.$$

Diese Coeffizienten sind von dem Axenverhältnisse der Skalenoeder und Rhomboeder abhängig. Wir beobachten sie unmittelbar in der Natur insbesondere mit den Zahlen 3, 5 und selten 7,



in dem Zähler oder Nenner. So am Kalkspath ‡R', ‡R', ‡R', ‡R', 3R', {R', 5R; am Zinnober ‡R, ‡R u.s.w.

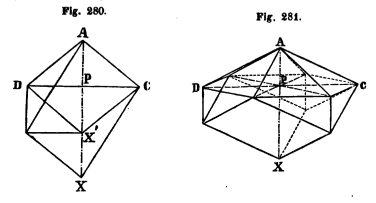
Die Rhomboeder der Nebenreihen können untereinander wieder Reihen hervorbringen, die wie die der Hauptreihen nach den Potenzen der Zahl 2 wachsen und abnehmen. Begrenzt sind sie wie diese in einer Richtung durch die Flächen o senkrecht auf die Axe, in der anderen durch das regelmässige sechsseitige Prisma oR, dessen Querschnitte mit dem Querschnitt der Rhomboeder gleiche Lage besitzt.

# 69. ABLEITUNG DER QUARZOIDE.

Aus einem jeden Rhomboeder lässt sich ein Quarzoid auf folgende Weise ableiten:

Man lege Paare berührender Ebenen zu beiden Seiten gleich geneigt in die Axenkanten des Rhomboeders, und zwar dergestalt, dass sich die von der oberen und von der unteren Spitze in einer Horizontalebene schneiden. Der Durchschnitt durch die gleichen oben und unten gleichgeneigten Kanten kann nur ein regelmässiges Sechseck seyn.

Betrachtet man den horizontalen Durchschnitt DC in den Figuren 280 und 281, von welchen Fig. 280 den Hauptschnitt, Fig. 281 die Perspektive vorstellt, an dem Orte, wo er durch die



oberen Ecken des Rhomboeders geht, so wird  $ADX^{\prime}C$  der Hauptschnitt des Quarzoides bei gleicher horizontaler Projektion mit dem Rhomboeder.

Die halbe Axe des Quarzoides AP ist gleich einem Dritttheil der Axe des Rhomboeders, die Axe desselben  $a'=\frac{a}{3}a$ . Man sagt, dass dasjenige Quarzoid, welches auf die hier erwähnte Art aus dem Rhomboeder construirt wird, und dessen Axe a' gleich ist  $\frac{a}{3}a$  des Rhomboeders, zu diesem gehört, und bezeichnet die beiden Formen durch R und Q.

Zu jedem Rhomboeder gehört ein Quarzoid, zu der Reihe der Rhomboeder eine Reihe von Quarzoiden, die nach demselben Gesetze der Potenzen der Zahl 2 fortschreitet, und ähnlich wie jene begrenzt ist.

Parallel der Reihe der Rhomboeder erscheint sie wie folgt:

$$0....\frac{1}{4}R, \frac{1}{4}R', R, 2R', 4R....\infty R$$
  
 $0....\frac{1}{4}Q, \frac{1}{4}Q, Q, 2Q, 4Q....\infty Q$ 

Die Verschiedenheit der Stellung, welche bei den Rhomboedern wahrgenommen wird, die parallele und verwendete findet hier nicht statt, indem die Querschnitte oder Basen aller Quarzoide schon als gleichliegende regelmässige Sechsecke construirt worden sind.

Verschwindet die Axe des Rhomboeders, so fallen auch die Flächen der Quarzoide in einer Ebene senkrecht auf die Axe, oder in der Fläche o zusammen. Wächst die Axe, so nähert sich der Winkel, den eine obere Fläche mit einer unteren einschliesst, gegentheils 180°, und die Grenze selbst wird ein regelmässiges sechsseitiges Prisma, dessen Querschnitt, wie der Querschnitt der übrigen Quarzoide, die Lage der horizontalen Projektion der Rhomboeder besitzt.

Die Grenze der Reihe der Rhomboeder war ebenfalls ein regelmässiges sechsseitiges Prisma, aber sein Querschnitt übereinstimmend mit dem Querschnitte der Rhomboeder, daher die Seiten des einen Sechseckes den Diagonalen des andern, und umgekehrt parallel sind. Die Stellung der beiden Prismen ist daher gegen einander eine diagonale.

Auch zu mehreren Rhomboedern der Nebenreihen gehören Quarzoide, und diese bilden dann selbst wieder Reihen, die sich in ihren Coefficienten von den Quarzoiden der Hauptreihe unterscheiden. Der Coeffizient zeigt ihr Axenverhältniss gegeneinander.

Am Apatit erscheinen Q, 2Q und  $\infty$ Q, am Kalkspath Q, 3Q, 4Q,  $\infty$ Q, am Saphyr 2Q, 4Q, 8Q,  $\frac{2}{3}$ Q, 3Q, 6Q, 12Q,  $\infty$ Q, am Quarz  $\frac{1}{3}$ Q, Q, 2Q, 4Q,  $\frac{2}{3}$ Q, 3Q,  $\frac{2}{3}$ Q, 5Q,  $\infty$ Q, am Eisenglanz Q, 2Q, 6Q,  $\infty$ Q u.s. w.

Ein ähnliches Verhältniss der Bezeichnung dehnt sich auf die aus den Rhomboedern der Nebenreihen abzuleitenden Skalenoeder aus.

#### 70. GESTALTEN MIT BINER PYRAMIDALEN HAUPTAYE.

Analog dem Oktaeder in seiner pyramidalen Stellung dient die Pyramide als Grundgestalt zur Ableitung. Sie besitzt nur eine pyramidale Hauptaxe; in Bezug auf diese aber absolute Axensymmetrie, und man verlangt daher, dass, was an einem Ende der Axe vorgeht, auch an dem entgegengesetzten statt finde.

Die bei den Rhomboedern vortheilhaften Ableitungsmethoden finden auch hier ihre Anwendung. Die pantoedrischen Formen, mit einer pyramidalen Hauptaxe sind folgende:

- 1. die Pyramiden,
- 2. die Zirkonoide,
- 3. die Base, vier- und achtseitige Prismen.

Man erhält diese Gestalten der Art nach durch die Zerlegung der vielaxigen Formen, unter der Hypothese einer einzigen pyramidalen Hauptaxe, nach der eintretenden Flächensymmetrie.

## 71. ABLEITUNG DER PYRAMIDEN.

Genau wie bei der Ableitung eines flacheren Rhomboeders aus einem schärferen stellt man die Pyramide aufrecht, legt in die Axenkanten zu beiden Seiten gleich geneigte berührende Ebenen und verlängert sie, bis sie sich von allen Seiten untereinander scheiden. Die abgeleitete Form ist gleichfalls eine Pyramide, deren Axe gleich der Axe der Grundgestalt, die Basis aber das um die Basis jener beschriebene Quadrat ist. Bei gleicher Basis verhalten sich die Axen der beiden Pyramiden = 1:1/2.

Die Grundgestalt hat vier gegen die Axe gleichgeneigte Kanten AB, AC Fig. 282, an der oberen, vier XB, XC, an der un-

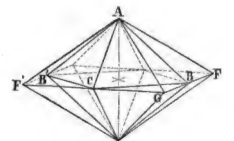


Fig. 282.

teren Spitze; die von der oberen mit denen von der unteren in dem Hauptschnitt der Pyramide gelegen. Die Flächen, welche man berührend in die Kanten legt, schneiden sich also in horizontalen Kanten FG, GF, welche gleichgeneigt gegen BC und CB', von allen vier Kantenpaa-

ren das um die Base umschriebene Quadrat bilden müssen. Ist die Scite der horizontalen Projektion der Grundgestalt = 1, so ist die der abgeleiteten flacheren =  $\sqrt{2}$ , bei gleichen Axen. Setzt man aber die Seiten der horizontalen Projektion einander gleich, so folgt für die Axen das umgekehrte Verhältniss, so dass wenn die Axe der Grundgestalt = 1 war, die der abgeleiteten flacheren Pyramide =  $\frac{1}{\sqrt{2}}$  oder  $\frac{1}{2}\sqrt{2}$  ist.

Die Stellung der beiden Gestalten ist die diagonale, indem Kanten mit Flächen, Flächen mit Kanten in eben demselben Hauptschnitte liegen. Die flachere abgeleitete Pyramide steht in diagonaler Stellung gegen die Grundgestalt. Aber auf diese letztere selbst lässt sich das gleiche Verfahren anwenden, und man erhält eine noch flachere Pyramide, deren Axe bei gleicher horizontaler Projektion  $=\frac{1}{\sqrt{2}}$  der vorher abgeleiteten flacheren,

oder 
$$=\frac{1}{\sqrt{2} \cdot \sqrt{2}} = \frac{1}{2}$$
 der Axe der Grundgestalt ist.

Die Bezeichnung berücksichtigt das Axenverhältniss dieser Formen. Die Grundgestalt wird durch P bezeichnet, die Pyramide mit halber Axenlänge durch  $\frac{1}{2}$ P. Die unmittelbar aus P abgeleitete Form sollte das Zeichen  $\frac{1}{\sqrt{2}}$ P erhalten. Wurzelgrössen tragen aber nicht zur Anschaulichkeit bei, daher wir diese Pyramide, als die Grundpyramide begleitend, und zu derselben gehörend, durch P' (P diagonal) ausdrücken.

Die gleichen Verhältnisse finden bei immer flacheren und immer schärferen Pyramiden statt. Bei gleichen horizontalen Projektionen haben die Pyramiden in einer Reihe betrachtet:

$$0 \dots \frac{1}{2}P', \quad \frac{1}{2}P, \quad P', \quad P, \quad 2P', \quad 2P, \quad 4P', \dots \infty P' \quad \infty P$$

$$0 \dots \frac{1}{2\sqrt{2}}, \quad \frac{1}{2}, \quad \frac{1}{\sqrt{2}}, \quad 1, \quad \sqrt{2}, \quad 2, \quad 2\sqrt{2} \dots \infty \quad \infty$$

 $V2^{-\infty}...V2^{-3}V2^{-2}V2^{-1}V2^{0}V2^{1}V2^{2}V2^{3}..V2^{\infty}V2^{\infty}$  die daruntergesetzten Axenverhältnisse, verglichen mit der Reihe

der Exponenten der  $\sqrt{2}$  oder  $2^{\frac{n}{2}}$ .

Die Pyramiden lösen sich gewissermassen in zwei parallele Reihen auf, die nach dem Gesetze der Potenzen aus der Zahl 2, nämlich 2ⁿ wachsen, und abnehmen, und die in diagonaler Stellung gegeneinander stehen.

Die Grenze bei abnehmender Axe der Pyramiden ist die Base oP, indem die vier gegen den Endpunkt der Axe geneigten Flächen dann Winkel von 180° mit einander einschliessen, oder in eine Ebene fallen, oder abgekürzt o.

Je spitziger die Pyramide, desto mehr nähern sich die Seitenkanten dem Winkel von 180°; coP in paralleler Stellung mit

P ist ein quadratisches Prisma;  $\infty P'$  ist ebenfalls ein quadratisches Prisma aber in diagonaler Stellung, seine Flächen liegen nämlich wie die Diagonalen von  $\infty P$ . Mit den Pyramiden nP' ist  $\infty P'$  in paralleler Stellung,  $\infty P$  aber gegen dieselben in diagonaler.

Die hier unmittelbar aus der Grundgestalt abgeleitete Reihe der Pyramiden ist die Hauptreihe dieser gleichartigen Gestalten.

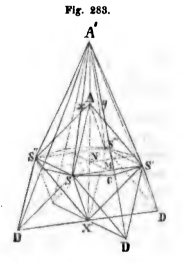
Mehrere Spezies erläutern die Reihe der Pyramiden durch ihr Vorkommen in der Natur. Vier auf einander folgende Glieder sind am Scheelit, Idokras, Kupferkies bekannt, drei am Gelbbleierz, Zinnstein, Anatas. Noch häufiger als mehrere aufeinander folgende Glieder kommen die Base und die Grenzen vor, nämlich die beiden diagonalen quadratischen Prismen.

#### 72. ABLEITUNG DER ZIRKONOIDE.

Die Analogie der Zirkonoide mit den Skalenoedern in ihren Verhältnissen zu den Pyramiden und den Rhomboedern ist unverkennbar. Wir werden durch die Betrachtung einer Figur wie 283

natürlich geleitet, ähnliche Gesetze für ihre Ableitung aufzusuchen.

Um die Verlängerung der Axe NA nach A'wie dort bewerkstelligen, und dadurch für den Werth der Axe des Zirkonoides ein m.a hervorzubringen, und doch eine achtsächige Spitze als Resultat erhalten zu können, muss man erst die gleichschenkligen Dreiecke der Pyramide wie ASS' in Rhomben verwandeln. Diess geschieht, indem man SD parallel S'A und S'D parallel S'A zieht. Nun kann man von den vier Punkten S und den vier Punkten D



Linien gegen die obere Spitze ziehen, welche eben so viele Axenkanten hervorbringen. Ebenso viele werden auch gegen die untere Spitze geneigt, in paralleler Lage erhalten. Sie müssen sich in einer Horizontalebene, einer Base schneiden.

Wird die Axe nur wenig verlängert, also m klein, so ist die der Fläche der Pyramide entsprechende Kante y der Pyramide grösser als die der Axenkante entsprechende Kante x. Ein grosses m gibt die Kante y kleiner als x. Der irrationale Werth m=1+1/2 würde ein gleichkantiges Resultat geben, nämlich y=x. Um Verwechselungen zu vermeiden, wird m stets grösser als 1+1/2 angenommen.

Zirkonoide, welche nach verschiedenen Ableitungszahlen aus einer Pyramide entstehen, heissen zu der selben, und zusammen gehörige. Sie besinden sich auch gegen einander in paralleler Stellung, welche man daraus erkennt, dass die scharfen Axenkanten der Zirkonoide gleiche Lagen gegen einander und gegen die Pyramidenslächen besitzen.

Zusammengehörige Pyramiden und Zirkonoide werden durch P und Zm bezeichnet, von einer Pyramide nP erhält man ein Zirkonoid nZm. Die diagonale Stellung der Pyramiden nP'zieht die gleiche Stellung der von denselben abzuleitenden nZ'm nach sich.

Die in der Natur am häufigsten vorkommende Ableitungszahl ist m=3. Sie erscheint am Scheelit, am Idokras, am Zirkon, am Braunit; m=5 am Scheelit, am Zinnstein.

Von jeder Pyramide lässt sich nach jedem Verhältnisse von m ein Zirkonoid ableiten. Man erhält dadurch zu der Reihe der Pyramiden für jedes m eine Reihe von Zirkonoiden, von welchen die auf einanderfolgenden Glieder sich in diagonaler Stellung gegen einander befinden, und die auf ähnliche Art wie die Pyramiden an beiden Endpunkten der Reihe begrenzt sind.

Die Bezeichnung der parallelen Reihen ist folgende: 0 cdots c

Je flacher die Pyramide, desto flacher das Zirkonoid, daher verschwinden die Flächen des letzteren in der Base ausgedrückt durch o. Der Querschnitt der Zirkonoide hängt lediglich von mab, jede Reihe der Zirkonoide wird also durch ein Prisma begrenzt, welches mit den Gliedern der Reihe gleichen Querschnitt

besitzt, folglich ein symmetrisch achtseitiges ist. Es kommt aber auch in beiden Stellungen, der parallelen und der diagonalen vor.

Für diese Prismen erhält man aus den §. 50 gegebenen Formein durch Substitution der unendlichen Axe  $a=\infty$  folgende Ausdrücke:

$$\cos y = -\frac{2m}{m^2 + 1}$$

$$\cos x = -\frac{m^2 - 1}{m^2 + 1}$$

· Für die Werthe 3, 4 und 5 erhält man die Winkel und Cosinusse wie folgt:

Prismen	cos y	cos x	r	x
∞Z3	- 3	-1	126° 52′ 12″	143° 7′ 48″
∞Z4	— <del>1</del> 5	15	118° 4′ 10″	151° 55′ 50″
∞Z5	— ₁ 5	1 ± 3	112° 37′ 12"	157° 22′ 48″

Das Prisma  $\infty$ Z3 kommt in beiden Stellungen vor am Idokras, in einer Stellung am Apophyllit, Wernerit, Rutil, Zinnstein, Kupferkies;  $\infty$ Z5 am Gelbbleierz, Zinnstein.

#### 73. ARLEITUNG DER NEBENREIHEN DER PYRAMIDEN.

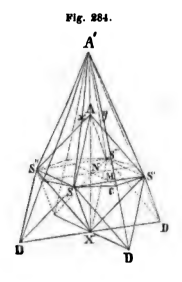
Wenn man berührende, zu beiden Seiten gleichgeneigte Ebenen in die gleichnamigen Axenkanten der Zirkonoide legt, und sie zum gänzlichen Umschlusse vergrössert, so entstehen Pyramiden, welche in Bezug auf ihre Axenverhältnisse, bei gleicher horizontaler Projektion nicht jederzeit mit den Gliedern der Hauptreihe übereinstimmen, sondern diese mit gewissen Coeffizienten multiplizirt darstellen.

In der Figur 284 stellt A'X die halbe Axe,  $\frac{m+1}{2}a$ , einer Pyramide vor, deren halbe Seite der Basis = DX = 1; A'N,  $\frac{m}{2}a$  die halbe Axe einer andern Pyramide, deren halbe Seite der Basis  $= NS = \frac{1}{2}V2$  ist.

Die Coeffisienten von a sind im ersten Falle für ein nP,  $\frac{m-1}{2}$ ,

im zweiten Falle für ein nP',  $\frac{m}{2}$ .

Sie hängen von den Axenverhältnissen der Zirkonoide und Pyramiden ab. Wir leiten sie unmittelbar aus den Beobachtungen in
der Natur ab, und zwar vornehmlich mit den Werthen von
3, 5, ½ und ½. Die krystallographischen Zeichen der Pyramiden
enthalten ihre Axenlänge. Die
Pyramide 3P kommt am Idokras, am Zirkon, ¾P am Kupfer-



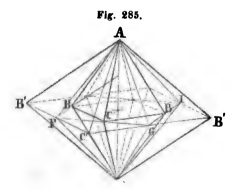
kies, 5P am Zinnstein vor; die Glieder von §P am Gelbbleierz, Apophyllit, Idokras, Kupferkies, §P am Apophyllit, Anatas u. s. w. vor.

Die Pyramiden der Nebenreihen, welche nach gleichen Coeffizienten, mit den Gliedern der Hauptreihe zusammenhängen, bilden unter sich ebenfalls Reihen, welche wie die Potenzen der V2 wachsen und abnehmen, oder Reihen nach den Potenzen von 2, von welchen jedes Glied ein begleitendes flacheres besitzt. Begrenzt sind sie durch die Base o, und durch die beiden quadratischen Prismen coP und coP'.

#### 74. ABLEITUNG UND BEZEICHNUNG ORTHOTYPER GESTALTEN.

Obwohl das Orthotyp keine Axe mit absoluter Symmetrie besitzt, so kann es dennoch mit der symmetrischen Pyramide verglichen werden, zu dem Zwecke, um die Methoden der Ableitung, welche bei jenen angewendet werden konnten, auch hier zur Auffindung der Verhältnisse zu benützen, welche wir an den mit demselben im Zusammenhang stehenden Formen beobachten.

Zuerst stellen wir das Orthotyp mit einer seiner prismatischen Axen aufrecht; sie wird als Hauptaxe betrachtet. Man legt nun



zu beiden Seiten gleichgeneigte Ebenen, wie bei der Pyramide in die Axenkanten AB, AC Fig. 285, und vergrössert sie bis zum gänzlichen Umschluss des Raumes.

Die so resultirende ist nun freilich keine dem Orthotype ähnliche Gestalt, denn sie ist nicht von acht

gleichen und ähnlichen Flächen begrenzt, sondern von einer ebenso grossen Anzahl, die sich nur zu vieren gleich und ähnlich sind, sowie die Ableitungsebenen in die vier scharfen oder vier stumpfen Kanten gelegt wurden. Sie ist also auch keine einfache Gestalt. Hier dient sie uns aber zuvörderst als Mittel, als Zwischengestalt, um die Aufgabe zu lösen, ein anderes Orthotyp aus dem gegebenen zu construiren. Sie nimmt die Stelle der mit nP bezeichneten begleiten den Pyramide ein. Ihre Basis ist ein Rechteck.

Wir legen in die Axenkanten derselben AF, AG berührende Ebenen, nicht gleich, sondern dergestalt geneigt, dass die Durchschnitte von der oberen und der unteren Spitze wie C'B', den Seiten der Basis der Grundgestalt BC parallel sind. Sowie FI das um den Rhombus BB beschriebene Rechteck war, so ist B'B' wieder der um FI herumbeschriebene dem BB ähnliche Rhombus. Da nun CB = C'G, und auch = GB', so ist C'B' die Seite desselben doppelt so gross als die Seite der Basis der Grundgestalt. Es ist ferner klar, dass bei gleicher Basis das umgekehrte Verhältniss in den Axen stattfinden muss, oder dass die Axe des abgeleiteten Orthotypes halb so gross ist, als die Axe der Grundgestalt.

Die Bezeichnung drückt das Axenverhältniss dieser Formen aus. Die Grundgestalt wird durch O bezeichnet, das Orthotyp mit halber Axenlänge durch ½O. Die gleichen Verhältnisse finden durch immer flachere und immer schärfere Zwischengestalten bei immer flacheren und immer schärferen Orthotypen statt. Es gibt

sich also eine Reihe von Gliedern, deren Axen nach dem Gesetze von 2ⁿ wachsen und abnehmen, sammt ihren Grenzen:

$$0 \dots \frac{1}{2}0, \frac{1}{2}0, 0, 20, 40 \dots \infty 0.$$

Die Grenze oO oder o, das Orthotyp von unendlich kleiner Axe ist begreiflich eine Ebene senkrecht auf die Axe der Grundgestalt, oder die Base; die Grenze coo aber ein rhombisches Prisma, der Axe parallel, und in dieser Richtung unbegrenzt, dessen Querschnitt in Bezug auf seine Winkel mit der Basis der Grundgestalt, und aller Glieder der Reihe übereinstimmt. Die hier unmittelbar aus der Grundgestalt abgeleitete Reihe ist die Hauptreihe der Orthotype.

Wir untersuchen aber nun die oben erhaltene Gestalt, welche analog der begleitenden Pyramide P' durch Ebenen in die Kanten des Orthotypes O gelegt, hervorgebracht wurde. Da die Flächen nur zu vieren übereinstimmen, so müssen diese mit Ausschluss der dazwischenliegenden vergrößert werden. Daraus entsteht ein rhombisches Prisma, dessen unbegrenzte Axe horizontal liegt, und zwar entweder:

- 1. in der Richtung der kurzen Diagonale der Grundgestalt, wenn man die Flächen vergrössert, welche in die scharfen Axenkanten derselben gelegt werden; oder
- in der Richtung der langen Diagonale der Grundgestalt, wenn man die Flächen vergrössert, welche in die stumpfen Axenkanten derselben gelegt wurden.

Zu jedem Orthotyp, sey es der Grundgestalt, sey es der abgeleiteten, erhalten wir auf diese Art zwei zugehörige horizontale Prismen, oder Domen. Eines derselben wird wie oben §. 57 angeführt durch D, das breite Doma, bezeichnet, und dieses hat seine horizontale Axe in der Richtung der langen Diagonale, die Flächen liegen in den stumpfen Axenkanten von O, und erscheinen als breite Abstumpfungen derselben, wenn sie diesen Kanten parallel die Form wirklich schneiden. Das andere Doma D, das schmale Doma, bezeichnet, hat seine horizontale Axe in der Richtung der kurzen Diagonale, die Flächen liegen in den scharfen Axenkanten von O, und erscheinen als schmale Abstumpfungen derselben, wenn sie diesen

Kanten parallel, bei gleicher Tiese mit  $\bar{\mathbf{D}}$  die Form wirklich schneiden. Die prosodischen Zeichen –, die lange, schwere,  $\beta \acute{a} \rho \epsilon \iota \alpha$ , und  $\sim$  die kurze, scharse,  $\delta \acute{e} \epsilon \iota \alpha$ , sind daher vollkommen passend in der krystallographischen Bezeichnungsmethode den breiten und schmalen Flächen beigelegt.

Zu der Hauptreihe der Orthotype gehören zwei Hauptreihen von Domen, welche wie folgt, zwischen ihren Grenzen stehen.

$$0 \dots \frac{1}{4}0, \frac{1}{4}0, 0, 20, 40 \dots \infty 0$$

$$0 \dots \frac{1}{2} \breve{\mathbf{D}}, \ \frac{1}{2} \breve{\mathbf{D}}, \ \breve{\mathbf{D}}, \ 2\breve{\mathbf{D}}, \ 4\breve{\mathbf{D}} \dots \infty \breve{\mathbf{D}}$$

$$0 \dots \frac{1}{2}\bar{D}, \frac{1}{2}\bar{D}, \bar{D}, 2\bar{D}, 4\bar{D} \dots \infty \bar{D}$$

Die Domen von unendlich kleiner Axe, fallen mit dem Orthotype oO, zu dem sie gehören, in eine abgekürzt durch o bezeichnete Ebene. Die Grenzflächen  $\infty D$  liegen in der scharfen, die Grenzflächen  $\infty D$  in der stumpfen Kante des vertikalen rhombischen Prismas  $\infty O$ , dessen Querschnitt gleich ist dem Querschnitte der Orthotype. Sie sind die Diagonalen, oder Diagonalflächen. Stellen wir das Orthotyp O mit seiner stumpfen Axenkante gerade vor uns, so wird nach Gustav Rose's Ausdruck,  $\infty D$  zur Querfläche,  $\infty D$  zur Längsfläche.

Die Hauptreihe der Orthotype, ihre Grenzen und die zugehörigen Domen sammt deren Grenzen kommen sehr häufig in der Natur vor, wenn auch die ersteren nur in einem, oder wenigen Gliedern. Der Topas hat drei auf einanderfolgende  $\frac{1}{2}$ O, O, 2O, die zu 2O gehörigen Domen 2D und 2D, auch 4D, ferner  $\infty$ O,  $\infty$ D,  $\infty$ D; Aragon, Baryt, Weissbleierz, Bournonit zeigen viele von den hierher gehörigen Formen.

Die Methode der Ableitung, welche als Resultat aus den Pyramiden Zirkonoide erzeugte, lässt sich ebenfalls auf das Orthotyp anwenden. Es ist ein nicht geringer Beweis von dem Scharfsinne Mohs, dass er auf diese Art die Veränderungen, welche man in der Richtung von allen drei Axen, oder wenn ja eine konstant genommen wird, in der Richtung von zweien anzunehmen geneigt seyn müsste, auf die Veränderungen in einer einzigen vermittelst gewisser geometrischer Construktionen übertrug. Nur wenn man die Veränderungen in den Diagonalen

von den Veränderungen in den Axen abhängig machen kann, lässt sich erwarten, dass wir endlich eine Regel darin entdecken werden.

Nach der Construktion von Mons werden wie bei der Pyramide in Fig. 286 zuerst die dreiseitigen Flächen des Orthotypes

erweitert und darin entgegengesetzte ähnliche Dreiecke verzeichnet, um die Punkte DD' zu bestimmen; nun wird die Axe zu beiden Seiten gleich verlängert nach einer Zahl m., so dass ma die Axe der zu erhaltenden Form daratellt, wenn die Axe des Orthotypes = a ist. Nun zieht man Linien von den unterhalb der Basis bestimmten Punkten D gegen den oberen Endpunkt A' der verlängerten Axe. von den Ecken des Orthotypes gegen beide Enden. In diese Linien werden Ebenen gelegt, die sich sämmtlich in einer horizontalen Basis schneiden, welche die Figur eines halbsymmetrischen Achteckes Fig. 287 besitzt. Diese Basis ist das Analogon des symmetrischen Achtecks der Basis der Zirkonoide. Da nun aber die Linien SC zwar alle vier unter einander gleich, verschieden aber von den wieder unter

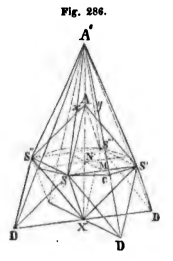
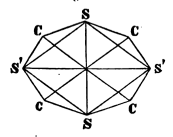
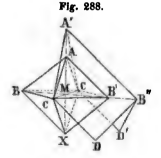


Fig. 287.



einander gleichen S'C sind, so werden sie zu vieren verlängert, wodurch die an denselben anliegenden Flächen sich dergestalt schneiden, dass aus jeder von den unmittelbar erhaltenen, zwischen den kurzen Diagonalen der Grundgestalt breitgedrückten zirkonoidähnlichen Körpern, zwei Orthotype entstehen, welche einen von dem Querschnitt der Grundgestalt verschiedenen Querschnitt besitzen.

Es sei die kurze Diagonale c Fig. 288 in der Ableitung unveründert, die Axe verlängert, so dass A'M = m.AM. Die



Diagonale der Basis MB" wird ebenfalls gleich m.MB', denn der Durchschnitt A'B" muss parallel seyn den
beiden Parellelen C'D und CD', welche
wieder beide nach der Construktion
parallel sind der Axenkante AB'. Aus
der Aehnlichkeit der Dreiecke A'MB"
und AMB' folgt das obige gleiche Verhältniss. Das Verhältniss der Diagonalen in der abgeleiteten Gestalt ist so-

nach durch die Construktion abhängig von der Verlängerung der Axe.

Mons hat dieses Verhältniss in der Bezeichnung auszudrücken gesucht und zu diesem Behufe den Orthotypen unähnlichen Ouerschnittes eine Art von Zeichen gegeben, wie die im Zusammenhange mit den Pyramiden angewendete für die Zirkonolde. Die Uebersicht der wirklichen Axen- und Diagonalenverhältnisse tritt dadurch in den Hintergrund. Wir auchen vorzugsweise die letzteren fest zu halten und bezeichnen ein unbestimmtes Orthotyp von unähnlicher Base durch mOn, wobei m direkt den Verlängerungs - Coefficienten der Axe, n den Verlängerungs - Coefficienten derjenigen Diagonale der Basis bedeutet, deren Zeichen-(lang, breit) oder , (kurz, schmal) über dem Buchstaben O angezeigt ist. Die Orthotype mon erscheinen zunächst den stumpfen Ecken oder Axenkanten der Grundgestalt mit breitern Flächen, die Orthotype mon zunächst den scharfen Ecken oder Axenkanten der Grundgestalt mit schmälern Flächen, und besitzen in der Ableitung die anliegende Diagonale der Basis gemeinschaftlich. Der Werth von n ist daher immer grösser als 1, und dies erlaubt insbesondere die Verschiedenheit der Basen bei einer Species gut zu übersehen. Der Werth von m wird bei abnehmender Axe kleiner als 1.

Von jedem Glied der Hauptreihe folgt ein mon. Die Hauptreihe der Orthotype begleitet von den zwei Reihen derer von abweichenden Basen sammt ihren Grenzen erscheint wie folgt:

6.74. ABLEITUNG UND BEZEICHNUNG ORTHOTYPER GESTALTEN. 175

Die Grenzen von unendlich kleiner Axe fallen sämmtlich in der Ebene senkrecht auf die Axe mit dem Zeichen o zusammen. Die Grenzen  $\infty$ Ön sind Prismen, deren Flächen mehr gegen die scharfe,  $\infty$ Ön mehr gegen die stumpfe Kante von  $\infty$ O geneigt, mit dem entsprechenden Querschnitt, dessen Diagonale im ersten Falle durch b:nc, im zweiten durch nb:c dargestellt werden, wo b die grosse, c die kleine Diagonale der Grundgestalt ist.

Die Construktion zur Ableitung von Orthotypen, welche zwar mit der Grundgestalt gleiche Basen haben, aber deren Axen nicht in den Verhältnissen von Potenzen der Zahl 2 stehen, also von Gliedern aus Nebenreihen, lässt sich auf das Verfahren bei Pyramiden in §. 73 zurückführen. Die Axen derselben werden durch m.a, sie selbst durch das krystallographische Zeichen mO ausgedrückt.

Zu jedem Orthotyp aus einer Nebenreihe gehört ein Domenpaar mĎ und mĎ, deren Flächen als berührende Ebenen in der Lage der scharfen und stumpfen Axenkante mit jenen übereinstimmen. Die Reihe der Orthotype selbst mit ihren Domen ist folgende:

Die Grenzen fallen gänzlich mit denen der Hauptreihe zu-

Als Beispiel von mancherlei Orthotypen und ihren Grenzen, mit ähnlichen und unähnlichen Querschnitten, von Domen in den Haupt- und in Nebenreihen und ihren Grenzen, mögen hier die Zeichen der Formen stehen, welche am Baryt beobachtet worden sind*): 0, 0, \omega 0; 3\overline{0}_{\frac{3}{2}}; \overline{O}_{2}, \overline{O}_{2}, 2\overline{O}_{2}, \omega \overline{O}_{2}; 3\overline{O}_{3}, \omega \overline{O}_{3}; \overline{O}_{4}, 4\overline{O}_{4}, \omega \overline{O}_{4}; 5\overline{O}_{5}, \omega \overline{O}_{5}; \overline{O}_{6}; 8\overline{O}_{8}; \overline{1}{2}\overline{D}_{1}, \overline{D}_{1}, \overline{O}_{2}, \overline{O}_{2}, \overline{O}_{3}, \overline{O}

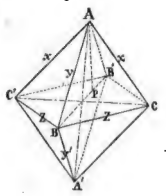
Die häufigsten Verhältnisse in den vertikalen Prismen überhaupt sind die von  $\infty \bar{O}2$  und  $\infty \bar{O}3$ .

### 75. ABLEITUNG UND BEZEICHNUNG AUGITISCHER GESTALTEN.

Bei den Orthotypen wurde unter den drei gleichartigen prismatischen Axen zum Behufe der Ableitung eine als Hauptaxe angenommen. Bei den Augitoiden müssen wir noch den Charakter einer einfachen Gestalt suppliren, da sie nicht von sämmtlich gleichen und ähnlichen Flächen, sondern nur von Doppelpaaren solcher Flächen begrenzt sind. Uebrigens beziehen sich alle geometrischen Ableitungskonstruktionen, die bei dem Orthotyp anwendbar sind, so genau auch auf die Augitoide, dass man sie nur im Allgemeinen durchzugehen nothwendig hat, um die Verschiedenheiten und die darauf gegründete Bezeichnung aufzusuchen.

Um die Symmetrie leicht zu erkennen, ist es vortheilhaft bei dem Studio des Augitoides und der damit zusammenhängenden Gestalten die Methode der Projektionen in ausgedehntem Masse

Fig. 289.



anzuwenden. Man betrachtet nämlich die Kanten verzeichnet:

- auf eine Ebene senkrecht auf die abweichende Axe AA' Figur 289;
- 2. auf einer Ebene senkrecht auf der Diagonale *BB'* in der Ebene der Abweichung;
- 3. auf einer Ebene senkrecht auf der Queraxe CC'. Die Kanten erscheinen dann genau in der Lage, welche die Projektion derselben auf den drei Hauptschnitten der

^{*)} Moss II. Theil v. ZIPPE, p. 122.

6. 75. ABLEITUNG UND BEZEICHNUNG AUGITISCHER GESTALTEN. 177

Orthotype annimmt, wenn man sie in der Richtung der Axen verzeichnet.

Die Construktion des Legens der berührenden Ebenen in die Axenkanten gibt beim Augitoid eine Zwischengestalt, von acht Dreiecken begrenzt, zwei Paare gleichschenklig, spitziger und stumpfer, mit ihren Grundlinien sich berührend zwischen den Endpunkten der Axe und der Diagonale, und vier ungleichseitig an der Queraxe anliegend. Die Basis derselben ist ein Rechteck.

Um dieses Rechteck wird ein Rhombus heschrieben, ähnlich der Basis der Grundgestalt A, in welcher also alle Linien doppelt so gross sind als in jener. Die Basen gleich gesetzt, erhält man das umgekehrte Verhältniss für die Axen, also die Axe des abgeleiteten Augitoides, halb so gross als die Axe von A. Die Bezeichnung drückt dieses Axenverhältniss aus; die abgeleitete Gestalt ist  $\frac{1}{2}$ A, oder da man die oberen und unteren Flächen für  $\frac{1}{2}$  gesondert betrachten muss,  $\frac{1}{2}$  Durch fortgesetztes Ableiten mit neuen Zwischengestalten folgt die Hauptreihe

$$\begin{pmatrix}
\cdots + \frac{1}{2}A, + \frac{A}{2}, + \frac{2A}{2} \cdots \\
\cdots - \frac{1}{2}A, -\frac{A}{2}, -\frac{2A}{2} \cdots
\end{pmatrix}$$

$$\xrightarrow{\circ}$$

Die Grenze o ist die Basis des Augitoides, die Grenze co A das rhombische Prisma, welches der abweichenden Axe parallel die Kanten an der Basis berührt.

Die Zwischengestalt ist wie die zu den Orthotypen gehörige, keine einfache, sie zerfällt in ein Doma, und zwei Hemidomen.

Das Doma wird durch die vier gleichen Flächen gebildet, seine Axe liegt in der Diagonale der Basis, es ist also ein Längsdoma, und wird durch D bezeichnet, je nach den Winkeln der Basis.

Das obere, und das untere, oder das diesseitige und jenseitige Hemidoma aus den einzelnen Flächenpaaren bestehend, werden durch + und - unterschieden, in den Zeichen  $\pm \frac{\ddot{H}}{2}$ , je nach den Winkeln der Base. Es sind Querhemidomen.

Zu jedem Glied der Hauptreihe gehören Formen dieser Art, also auch zu den Grenzen. Anschliessend den obigen Zeichen ist also die Hauptreihe der Domen und Hemidomen folgende; und zwar für den Fali, dass MB grösser ist als MC.

$$0 \cdot \dots \cdot \frac{1}{2} \tilde{\mathbf{D}}, \qquad \tilde{\mathbf{D}}, \qquad 2\tilde{\mathbf{D}} \cdot \dots \cdot \infty \tilde{\mathbf{D}}$$

$$0 \cdot \dots \cdot + \frac{1}{2} \tilde{\mathbf{H}}, \qquad + \frac{\tilde{\mathbf{H}}}{2}, \qquad + \frac{2\tilde{\mathbf{H}}}{2} \cdot \dots$$

$$0 \cdot \dots \cdot - \frac{1}{2} \tilde{\mathbf{H}}, \qquad - \frac{\tilde{\mathbf{H}}}{2}, \qquad - \frac{2\tilde{\mathbf{H}}}{2} \cdot \dots$$

Die Flächen der Formen von unendlich kleiner Axe fallen in der Fläche o zusammen, die anderen Grenzen sind der Axe parallel, und zwar nach dem Ausdrucke von G. Rosz co die Längsfläche, co H die Querfläche.

Augitoide unähnlichen Querschnittes mit der Grundgestalt erhält man wie bei den Orthotypen. Ihr Zeichen ist für die oberen und unteren Flächenpaare  $\pm \frac{m \bar{A}n}{2}$  und  $\pm \frac{m \bar{A}n}{2}$  und  $\pm \frac{m \bar{A}n}{2}$ , je nachdem sie den scharfen, oder den stumpfen Ecken der Basis zunächst anliegen. Die Reihen derselben stellen sich zu den obigen wie folgt:

$$0 \cdot \dots + \frac{m\breve{A}n}{2} \cdot \dots \cdot \infty\breve{A}n$$

$$0 \cdot \dots + \frac{m\breve{A}n}{2} \cdot \dots \cdot \infty\breve{A}n$$

Die Grenzen parallei der Axe sind Prismen unähnlichen Querschnittes mit  $\infty A$ .

Endlich werden auch noch Augitoide mit ähnlichen Basen, aus Nebenreihen, und die zugehörigen Längsdomen und Querhemidomen abgeleitet, die Reihen derselben mit folgenden Zeichen:

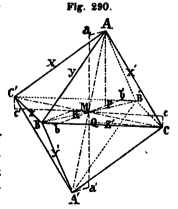
### 6.76. ABLEITUNG UND BEZEICHNUNG ANORTHISCHER GESTALTEN. 179

Es trägt weniger zur Klarheit der Darstellung bei, diese Verhältnisse im Allgemeinen nachzuweisen, als wenn sie später bei den Kombinationen in konkreten Fällen entwickelt werden.

### 76. ABLEITUNG UND BEZEICHNUNG ANORTHISCHER GESTALTEN.

Die Vergleichung mit der mehr symmetrischen Form des Augitoides ist im Stande, dem Krystallographen einen Anhaltspunkt bei der Beurtheilung der Anorthoide Fig. 290, und der damit

zusammenbängenden Formen zu gewähren. Nur die einander parallel
gegenüber liegenden Flächen sind
einander gleich. Dennoch kann man
auf das Anorthoid genau dieselben
Ableitungskonstruktionen anwenden,
wie auf das Augitoid, das Orthotyp
oder die Pyramide, nur dass die
daraus erhaltenen Formen bis auf
das Letzte nach Massgabe ihrer verschiedenartigen Flüchen zerlegt
werden müssen, nämlich in lauter
einzelne Flüchennaare.



Durch die berührenden Ebenen wird eine Zwischengestalt, selbst ein Anorthoid, aber mit unähnlicher Basis, und dann ein flacheres Anorthoid mit ähnlicher Basis erhalten. Die Fortsetzung des Prozesses liefert eine Reihe mit ihren Grenzen, die Flächen der Anorthoide nach oben und unten oder diesseits und jenseits durch + und -, nach rechts und links durch r und l unterschieden.

$$0 \dots \pm \frac{r \cdot A}{1 \cdot 4}, \ \pm \frac{r \cdot A}{1 \cdot 4}, \ \pm \frac{r \cdot 2A}{1 \cdot 4} \dots \frac{r \cdot \infty A}{1 \cdot 2}$$

Die eine Grenze ist die Basis, die andere ein rhomboidisches Prisma, oder zwei Hemiprismen, ein rechtes und ein linkes, deren Axe der geneigten Axe von A parallel ist. Auch der Querschnitt senkrecht auf seine Kanten ist ein Rhomboides.

Die Zwischengestalt gibt nur Hemidomen, da die Neigung von allen Seiten ungleich ist. Man erhält unter der Voraussetzung, dass MB grösser ist als MC, für das Grund-Anorthoid die zugehörigen oberen und unteren Querhemidomen durch  $+\frac{\ddot{H}}{2}$  und  $-\frac{\ddot{H}}{2}$ , die rechten und linken Längshemidomen durch  $r\frac{\ddot{H}}{2}$  und  $r\frac{\ddot{H}}{2}$  ausgedrückt. Zu den obigen Reihen gehören demnach:

$$\begin{array}{llll} 0 \cdot \ldots & \pm \frac{1}{2} \breve{H} & \pm \frac{\breve{H}}{2}, & \pm \frac{\breve{H}}{2}, & \pm \frac{2\breve{H}}{2} \cdot \ldots & \infty \breve{H} \\ \\ 0 \cdot \ldots & \frac{r}{l} & \frac{1}{2} \breve{H}, & \frac{r}{l} & \frac{\ddot{H}}{2}, & \frac{r}{l} & \frac{2\ddot{H}}{2} \cdot \ldots & \infty \breve{H} \end{array}$$

Die Flächen von unendlich kleiner Axe fallen in der o Fläche zusammen, die Grenze der Querhemidomen ∞H ist die Querfläche, die der Längshemidomen ∞H die Längsfläche.

Anorthoide unähnlichen Querschnittes mit der Grundgestalt erhält man wie bei den Augitoiden und Orthotypen. Nur sind sie aus ganz ungleichen Flächen zusammengesetzt, und werden ein jedes durch das vierfach verschiedene Zeichen  $\pm \frac{r}{l} \frac{mAn}{4}$  nach diesseits und jenseits, rechts und links ausgedrückt, und zwar  $\pm \frac{r}{l} \frac{m\bar{A}n}{4}$  für die Flächen zunächst den schärferen,  $\pm \frac{r}{l} \frac{m\bar{A}n}{4}$  für die Flächen zunächst den stumpferen Kanten und Ecken.

Die Reihen derselben stellen sich zu den oben angeführten wie folgt:

$$0 \dots + \frac{1}{l} \frac{m \tilde{A} n}{4} \dots \infty_{l}^{r} \frac{\tilde{A} n}{2}$$

$$\bullet \dots \pm \frac{r}{l} \frac{m\bar{A}n}{4} \dots \infty_{l}^{r} \frac{\bar{A}n}{2}$$

Die Grenzen parallel der Axe sind Hemiprismen, von denen selbst je zwei zusammengehörige Flächenpaare einen rhomboidischen Querschnitt zeigen.

Endlich werden auch noch Anorthoide mit ähnlichen Basen aus Nebenreihen und den zugehörigen Quer- und Längs-Hemidomen abgeleitet, die Reihen derselben mit folgenden Zeichen:

$$0 \dots + \frac{r}{l} \frac{mA}{4} \dots \frac{r}{l} \frac{\infty A}{2}$$

$$0 \dots \pm \frac{m\ddot{H}}{2} \dots \infty \ddot{H}$$

$$0 \dots \frac{r \overline{mH}}{1 \overline{4}} \dots \infty \overline{H}$$

Nur wenige Flächen erscheinen von jeder einzelnen Gestalt, daher die vollständige allgemeine Auseinandersetzung selbst weniger einfach erscheint, als die Beispiele, welche die Natur liefert, doch ist nur in dieser Allgemeinheit der Schlüssel zu finden, um die Verhältnisse selbst im Zusammenhange zu erfassen.

#### 77. KRYSTALLSYSTEM.

Ein Krystalisystem ist der Inbegriff aller derjenigen Formen, welche aus einer Grundgestalt von unbestimmten Abmessungen abgeleitet werden können. Sie sind nicht Zusammenstellungen von Formen überhaupt nach gewissen Klassifikationsgründen, sondern Inbegriffe von Formen, deren Verhältnisse gegen einander auf das Genaueste bestimmt sind und welche durch die bei der Ableitung angewandten geometrischen Konstruktionen entdeckt und erläutert werden. Die Zerlegung der Formen begründet die Unterabtheilungen derselben.

Es gibt sechs solche Krystallsysteme:

- 1. das tessularische,
- 2. das rhomboedrische.

- 3. das pyramidale.
- 4. das prismatische,
- 5. das augitische.
- 6. das anorthische.

Sie werden von den meisten Krystallographen angeführt, unter mancherlei synonymen Renennungen:

	Монв.	HAUSMANN.	WEISS,	NAUMANN.	Breithaupt.
1	tessularisch	isometrisch	regulär	tesseral	tesseral
2	rhomboe- drisch	monotrime- trisch	drei- und ein- axig	hexagonal	hexagonal
3	pyramidal	monodime- trisch	zwei- u. ein- axig	tetragonal	tetragonal
4	orthotyp	)	ein- und ein- axig	rhombisch	) ·
5	hemiortho- typ	trimetrisch	zwei- u. ein- gliedrig	monoklinoe- drisch	rhombisch.
6	anorthotyp	}	ein- und ein- gliedrig	triklinoe- drisch	)

1. Das tessularische System wird aus dem Hexaederabgeleitet. Es enthält folgende einfache Gestalten: 1. das Hexaeder, 2. das Oktaeder, 3. das Granatoid, 4. die Fluoroide, 5. die Galenoide, 6. die Leuzitoide, 7. die Adamantoide.

Die zwei hemiedrischen Abtheilungen desselben enthalten folgende einfache Gestalten, und zwar: I. die tetraedrische 1. das Hexaeder, 2. die zwei Tetraeder, 3. das Granatoid, 4. die Fluoroide, 5. die Deltoeder, 6. die Kyproide, 7. die Borazitoide; II. die pyritoidische 1. das Hexaeder, 2. das Oktaeder, 3. das Granatoid, 4. die Pyritoide, 5. die Galenoide, 6. die Leuzitoide, 7. die Diploide.

2. Das rhomboederische System hat das Rhomboeder zur Grundgestalt, die einfachen Formen desselben sind: 1. die Rhomboeder, 2. die Skalenoeder, 3. die Quarzoide, mit ihren Grenzen, der Base und den sechs- und zwölfseitigen Prismen.

Die diploedrische Abtheilung enthält: 1. die Dirhomboeder, 2. die Berylloide, 3. die Quarzoide, sammt den Grenzen.

Die hemiedrischen Abtheilungen enthalten, und zwar: 1. die tetraedrischen die polarischen Hälften der rhomboedrischen Formen; 2. die pyritoidischen statt der Skalenoeder oder Berylloide, Rhomboeder und Quarzeide in abweichender Stellung; 3. die gyroidischen, statt der Rhomboeder dreiseitige Pyramiden, statt der Quarzeide Rhomboeder in diagonaler Stellung, statt der Skalenoeder und Berylloide, Plagieder und Diplagieder.

3. Das pyramidale System hat zur Grundgestalt die Pyramide. Es enthält: 1. die Pyramiden, 2. die Zirkonoide, mit ihren Grenzen, der Base und den vier- und achtseitigen Prismen.

Die tetraedrische Ahtheilung enthält statt der vorigen; 1. Spenoide, 2. Disphene.

Die pyritoidische Abtheilung, statt per Zirkeneide Pyramiden in abweichender Stellung.

4. Das prismatische oder orthotype System hat zur Grundgestalt das Orthotyp. Es enthält Orthotype sammt ihren Domen, und den Grenzen, den Prismen, der Base und den Diagonalen.

Die tetraedrische Abtheilung enthält statt der Orthotype Tartaroide. Polarische Hemiedrie bietet verschiedene Fläcken an den entgegengesetzten Enden.

- 5. Das augitische System, aus dem Augitoide abgeleitet, enthält die zu zwei schiefliegenden rhombischen Prismen sich auflösenden Augitoide, ihre Längsdomen, Querhemidomen, Prismen, Base, Längs- und Ouerflächen.
- 6. Das anorthische System aus dem Anorthoide abgeleitet, enthält die in vier einzelne Flächenpaare sich auflösenden Anorthoide, ihre Längs- und Querhemidemen, Hemiprismen, Base, Längs- und Querflächen.

Ein 7tes Krystalisystem ist von Mohs angenommen, und nach der Grundgestalt dem Hemianorthotyp das hemianorthotype genannt worden, von Naumann das diklinoedrische. Mitscherlich hat durch Messungen am unterschwestigsaurem Kalk nachgewiesen, dass die Daten, auf welchen jene theoretische Annahme beruht, sich in der Natur sinden. Dennoch begreisen wir dieses System als besonderen Fall unter dem anorthischen, weil doch die vier Paare von Flächen der Grundgestalt nach §. 61 gänzlich von einander verschieden sind, und der noch übrige rhombische Schnitt, in der Projektion nach der schief gegen denselben gestellten Axe gleichfalls als Rhomboides erscheint.

Die vier Krystallsysteme, das tessularische, das rhomboedrische, das pyramidale, das prismatische wurden von Mohs während seiner Vorträge in Gratz entwickelt, und bilden die Grundlage seiner krystallographischen Methode. Erst nachdem diese vielfältig erprobt, und auf das ganze Mineralreich angewandt war, wurde sie in den zwei Auflagen der "Charakteristik" und im "Grundrisse der Mineralogie" öffentlich bekannt gemacht. Schon früher hatte Wziss einige allgemeine Resultate ähnlicher Art erhalten, aber sie nur in einzelnen Abhandlungen niedergelegt. Daher denn erst die Bekanntwerdung von Mons Arbeit auch denen von Wziss allgemeine Anerkennung und Geltung verschafften.

Gerne hätte ich die vor langer Zeit zwischen den beiden Krystallographen Mons und Weiss besprochenen Frage der Priorität in der Aufstellung der Krystallsysteme mit Stillschweigen übergangen. Ersteren über die Ansprüche des Letztern hinlänglich gerechtfertigt haltend, wäre nicht in dem neuen schönen Werke von Durrenoy *), von Neuem Alles für Weiss, gegen Mons in Anspruch genommen worden. Mein verehrter Lehrer ist nicht mehr. mir geziemt es daher, einem Widerspruche gegen eine solche unrichtige Darstellung die ganze Publizität zu geben, welche es mir zu geben möglich ist, indem ich denselben in diesem Handbuche niederlege. Aus Hrn. Dupagnoys Darstellung erhellt, dass er weder Mons glänzende Widerlegung der Weissischen Ansprüche in Schweiggers Jahrbuch **), noch auch die Monsischen Werke und ihre Methode selbst gegenwärtig hatte, als er sein Urtheil niederschrieb. Er hat aus Mangel an Kenntniss in dieser Beziehung gefehlt. Wenn ich aber nun aufrichtig bedauern muss, gezwungen worden zu seyn, gegen den Ausspruch eines Mannes von Durnémors Verdiensten aufzutreten, so ist doch die Befriedigung noch grösser, welche ich fühle, dass ich noch da bin, für meinen nun verewigten grossen Lehrer zur Vertheidigung in die Schranken zu treten, wosu mich dieser in der angeführten Widerlegung in Schweigers Journal aufrief. Ich habe die eilf

^{*)} Traité de Mineralogie. Paris 1844. L. p. 144.

^{**) 1823,} Band VII. pag. 216.

Jahre von 1812 bis 1823 in Mons Gesellschaft zugebracht, noch ist mir der Entwickelungsgang der Arbeit meines Meisters gegenwärtig, an der ich später selbst Theil nahm. Die Weissische Abhandlung "De indagando" vom Jahre 1809 wurde Mons und mir erst nach Weiss Reklamation, die späteren Abhandlungen nur theilweise, und erst, nachdem Mons seine Hauptsätze längst entwickelt hatte, bekannt. Mons hat seine vier Krystallsysteme unabhängig aufgestellt, dan Studium der Natur und Romé der L'Isles und Haurs Werke zum Grunde legend, ohne von der Weissischen Arbeit Kenntniss zu haben, die übrigens auch von ganz verschiedenen Prinzipien ausgehen.

Die Aufnahme der zwei Krystallsysteme, des augitischen und des anorthischen, in der Monsischen Methode gründeten sich auf die genauern Messungen, welche ich an der Kupferlasur, dem Epidot, dem Glaubersalz angestellt hatte, und die es nicht erlaubten, sie auf rechtwinklige Abmessungen zu bringen. Haur hatte bereits eine Neigung der Flächen in der Grundgestalt angenommen, Wriss aber vorzüglich dahin gearbeitet, sie auf rechtwinklige Verhältnisse zu reduziren. Daher denn wohl auch die Feststellung der Systeme in der Monsischen Methode als ihre eigentliche Begründung angesehen werden darf.

#### 78. KRYSTALLERIHE.

Nimmt man zur Ableitung eine, ihren Abmessungen nach bestimmte Grundgestalt, so entsteht eine Krystallreihe, und man benennt diese nach denjenigen Mineralspezies, an welchen sie vorkommen. Die sämmtlichen Krystallreihen sind in den gleichartigen Krystallsystemen enthalten, sie sind nähere Bestimmungen derselben für besondere Fälle, oder gegentheils sind jene Abstraktionen von diesen, indem von der Beobachtung in der Natur erst die Krystallreihen folgen, und aus dem Begriffe dieser der allgemeinere Begriff der Krystallsysteme gebildet wird.

Die Krystallreihe des Kalkspathes ist der Inbegriff jener Formen, welche aus einem Rhomboeder von 105° 5′ abgeleitet werden können. Indem man die im Vorhergehenden gegebenen allgemeinen Regeln auf dieses, oder auf die Rhomboeder anderer Spexies anwendet, erhält der Begriff der Krystallreihen,

und folglich auch der Krystalisysteme einen sehr grossen Umfang. Es ist indessen doch nicht rathsam, unbedingt die Uebersicht aus einem höheren Standpunkte, mit ausführlicher Detailkenntniss zu verwechseln, oder sie an die Stelle jener zu setzen; sie würde sonst das Studium der Natur mehr zurückhalten, als begünstigen, und letzteres soll doch stets das Streben des wahren Naturforschers seyn. Aber sie leitet uns in dem mühsamen Aneinanderfügen einzelner Daten zu dem grossen Zwecke der Kenntniss der Natur.

Nach der Aufzühlung der einfachen Gestalten, welche den Inhalt eines jeden Krystalisystemes ausmachen, ist es klar, dass eine jede rings umschlossene Form zur Bestimmung des Krystalisystemes hinreicht. Allerdings begrenzen drei senkrecht auf einander stehende Flächen

- 1. den Würfel im tessularischen Systeme,
- 2. ein quadratisches Prisma im pyramidalen Systeme.
- 3. ein rechteckiges Prisma im prismatischen Systeme, selbst im rhomboedrischen System kann der Unterschied der Winkel eines Rhomboeders von 90° fast nicht wahrzunehmen seyn. Die Schwierigkeit ist indessen nicht von Belang; geometrisch an Modellen erzeugen wir absichtlich Körper den Vorstellungen angemessen, die wir bereits besitzen; in der Natur kommen die Krystalle abgesehen von anderen krystallographischen Daten zugleich mit mancherlei Eigenschaften begabt vor, in Bezug auf Oberfläche, Theilbarkeit, Glanz u. s. w., die sicher zur Erkenntniss leiten, endlich verbessert fortgesetztes Studium die früher nur unvollkommenen Annahmen.

Das tessularische System enthält Gestalten, die nach allen drei Richtungen gleich ausgedehnt sind. Es enthält nur eine Krystallreihe, zur Bestimmung derselben ist keine Winkelmessung nothwendig.

Das rhomboedrische und pyramidale System stimmen darin mit einander überein, dass ihre Hauptaxe veränderlich, ihr Querschnitt konstant ist. Rhomboedrische und pyramidale Krystallreihen können daher durch eine Messung vollkommen bestimmt werden, an einem Rhomboeder, einem Quarzoide oder einer Pyramide. An Skalenoedern, Zirkonoiden muss man zwei Winkel messen, da nebst der Axe a auch die Ableitungszahl m bestimmt werden muss.

Die vollständige Bestimmung der Ahmeasungen eines Orthotyps oder einer prismatischen Krystallreihe erfordert wenigstens zwei Messungen, die mit einander zur Bestimmung der Verhältnisse der drei senkrecht auf einanderstehenden Axen a:b:c kombinirt werden können. Es sind zwei Unbekannte, daher zwei Messungen nothwendig.

Eine augitische Krystallreihe kann durch drei Messungen bestimmt werden, indem das Verhältniss der Diagonalen und des Axensinus und Cosinus b:c:a:d, wenn man d=1 setzt, drei Unbekannte enthält.

In den anorthischen Krystallreihen kommen zur Bestimmung der Abmessungen eines Anorthoides sechs Stücke vor, nämlich die Sinusse und Cosinusse, sämmtlicher schief auf einander stehender Axen, wenn man daher eines jener Stücke == 1 setzt, so blobben noch fünf Unbekannte, welche durch ebenso viele Messungen zu bestimmen sind.

Auch in dem hemianorthotypen System von Mons und Mitscherlich sind fünf Messungen unerlässlich, wenn auch eine derselben die Neigung von zwei Axen gegen einander genau = 90° gab.

Wenn übrigens auch nur eine der einfachen Gestalten einer Krystallreihe bekannt ist, so lässt sich auch die Grundgestalt, daher die ganze Krystallreihe daraus berechnen.

### 79. Krystallographische Bezeichnung im Allgemeinen.

Der Zweck der krystallographischen Bezeichnung überhaupt ist, durch die Combination einiger weniger Zeichen dem Auge die einfachen Formen und gewisse kon rastisende Verhältnisse in denselben dergestalt hervorzurufen, dass lange Wortbeschreibungen durch sie repräsentirt werden können.

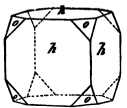
Zwischen den Gestalten selbst, einfach oder zusammengesetzt, wie sie die Natur hervorbringt, und allem dem Wissenswürdigen, was man von denselben durch die Sprache und den Calcül anseinandersetzt, liegen die krystallographischen Zeichen als Symbolo

der Formen selbst und die an sie geknüpften Namen, als der einfachste wörtliche Ausdruck derselben.

Das Bedürfniss derselben ist allgemein anerkannt, nur der Gesichtspunkt wechselt bei den Krystallographen. In den früher gebräuchlichen Krystallbeschreibungen geht die Anschauung in der Masse der Worte unter, wenn auch manche Ausdrücke, deren sich besonders Werner und auch Romé DE L'ISLE zum Theil bedienten, gekannt zu werden verdienen, und zuweilen eine nützliche Anwendung gestatten.

Wenner nahm zum Behufe der Krystallbeschreibungen gewisse Grundgestalten an, die durch hinzutretende Flächen
als verschiedentlich verändert vorgestellt wurden. Erstere
waren fünf, das Hexaeder, die Pyramide, die Säule, die
Tafel und die Linse. Die Modificationen oder Veränderungen
aber wurden hervorgebracht durch Zuspitzung, durch Zuschärfung, durch Abstumpfung. Die Ausdrücke sind der
Sprache entnommen, und drücken das Bild gut aus. Bei der Zuspitzung erscheinen an dem Ende einer Säule oder an einer Ecke
drei oder mehrere in einem Punkt zusammenlaufende Flächen, und

Fig. 291.



bilden eine Spitze. Bei der Zuschärfung sind es zwei Flächen, welche eine neue, wenn auch stumpfere Schärfe an einer Kante bilden, oder an dem Ende einer Säule auftreten; bei der Abstumpfung endlich fällt durch eine einzige Fläche eine Ecke oder Kante hinweg. So ist Fig. 291 ein Würfel mit abgestumpften Ecken.

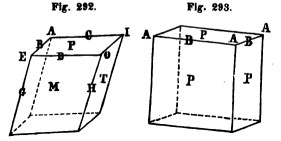
Enteckt, entrandet, entscharfseitet u. s. w. wurden zum Behute von Krystallbeschreibungen von v. Leonhard vorgeschlagen. Wenn sie auch genauere krystallographische Andeutungen enthalten, so kamen sie doch nicht statt jener in allgemeine Anwendung, da sie weniger dem gewöhnlichen Sprachgebrauch entsprechen, und für grössere Genauigkeit die Krystallographen längst mit kürzeren und übersichtlicheren Symbolen vertraut waren.

HAUT hat das Verdienst, die ersten Flächensymbole der Formen gegeben zu haben. Zuvörderst war es nothwendig, die Flächen gleicher Formen mit gleichen Buchstaben zu versehen. Eine

gleichmässig durchgeführte Methode in dieser Beziehung würde manche Vortheile gewähren, aber sie war damals unmöglich, da sich Hauv vorzüglich an die gleichförmige Benennung der von ihm den Primitivformen zugeschriebenen Flächen hielt, und diese innerhalb eines Krystallsystemes bald dieser, bald jener Form entsprechen. Nur bei diesen wurden die Buchstaben PMT konsequent angewandt, und sie bieten uns oft noch jetzt zwischen den mannigfaltigen Methoden der Bezeichnung ein schätzbares Band der Vorständigung.

HAUY bezog alle bei einer Spezies vorkommenden Flächen als secundäre auf eine Primitivform, deren Flächen, insofern sie einander gleich waren, mit P, wenn deren zweierlei waren, mit P und M, wenn deren dreierlei waren, mit P, M und T bezeichnet wurden, als Anspielung auf die drei Sylben Pri-Mi-Tif. Auch die Ecken und Kanten der Primitivformen bezeichnete er mit Konsequenz, erstere durch die Selbstlauter A, E, I, O, letztere durch die Mitlauter B, C, D, F und G und H, wie diess in Fig. 292 dargestellt ist. Für weniger unsymmetrische

Formen als dieses doppelt schiefe rhomboidische Prisma, welches wir als von der Base, der Längsund Querfläche des anorthischen Systemes gebildet



ansehen, werden die verschieden bezeichneten Ecken und Kanten einander gleich, bis für den Würfel Fig. 293 die Flächen P, die Ecken A, die Kanten B übrig bleiben. So weit reicht, was sich unmittelbar vergleichen lässt.

Der Primitivformen sind fünf: 1. das Parallelepipedum, 2. das Oktaeder, 3. das regelmässige Tetraeder, 4. das regelmässige sechsseitige Prisma, 5. das Rhomboidal-Dodekaeder.

Die Bezeichnung der secundären Flächen durch Symbole beruht nun auf der Theorie der Bildung dieser aus gleichen und ähnlichen kleimen Körpern, die Haux Moleküle nennt, und deren er zweierlei annimmt. Die integrirenden sind die einfachsten nur immer denkbaren Gestalten, von drei, vier oder fünf Mächen begrenzt, nämlich das Parallelepipedum, das Tetraeder und das gerade dreiseitige Prisma, auch die beiden letzteren werden parallelepipedisch gruppirt, um das aubtraktive Molekül hervorzubringen.

Formen, welche nebst den Primitivflächen noch andere, also secundäre Flächen zeigen, werden nach Haux durch das Hinzufügen von Blättehen gebildet, an deren Rändern oder Ecken Reihen von aubtraktiven Molekulen fehlen, durch Abnahme oder Decrescenz, und die Verhältnisse der Anzahl dieser fehlenden Reihen von Molekülen werden nun durch einfache Zahlen ausgedrückt, als Symbol der Flächen gegeben.

Diese Zahlen sind stets rational und einfach, ja die Grundbedingung dieser Verbältnisse lässt sich nach dem gegenwärtigen Standpunkte krystallographischer Betrachtung einfach dadurch ausdrücken, dass die Durchschnitte secundärer Flächen mit den Kanten der Primitivform unter sich rationale und durch einfache Zahlen ausdrückhare Verhältnisse hervorbringen. Diese Durchschnitte einzelner Flächen mit den Kanten der Primitivform drückt nun Haus Methode der Bezeichnung aus.

Die Bezeichnung von Mohs bezog sich von ihrer ersten Aufstellung in Gratz, in mancherlei Veränderungen, bis sie nach der Herausgabe des Grundrisses der Mineralogie im Jahre 1824 nicht mehr wesentlich verändert wurde, auf die Reihen der einfachen Gestalten. So wurde in der wohlbekannten Hauptreihe der Rhomboeder durch den Buchstaben it das Grund-Rhomboeder ausgedrückt. Durch den hinzugefügten Exponenten der Potens der Zahl 2, mit welchem man die Axe a von R multipliziren muse, um die Axe a' von R in zu finden, wurde ein unbestimmtes Rhomboeder der Reihe angedeutet. Parallel der Reihe der Potensen nach den natürlichen Zahlen

$$2^{-\infty}$$
.... $2^{-8}$ ,  $2^{-2}$ ,  $2^{-1}$ ,  $2^{0}$ ,  $2^{1}$ ,  $2^{3}$ ,  $2^{3}$  ....  $2^{\infty}$ 

läuft die Reihe der Rhomboeder

 $R-\infty...R-3$ , R-3, R-1, R, R+1, R+2,  $R+3...R+\infty$ 

Ganz auf gleiche Art, nur mit der verschiedenen Grundzalli $u'2^n$  statt  $2^n$ , ist die Reihe der Pyramiden parallel der Reihe der Potenzen von u'2

$$\sqrt{2}^{-\infty} ... \sqrt{2}^{-3}, \sqrt{2}^{-2}, \sqrt{2}^{-1}, \sqrt{2}^{0}, \sqrt{2}^{1}, \sqrt{2}^{2}, \sqrt{2}^{3}... \sqrt{2}^{\infty}$$
  
P-\infty ... P-3, P-2, P-1, P, P+1,P+2,P+3..P+\infty

Skalenoeder wurden durch (P)ⁿ, Zirkonoide ebenfalls durch (P)ⁿ ausgedrückt, nach der Ableitungszahl.

So viele Verschiedenheit die Bezeichnung von Naumann gegenüber der von Mohs darbietet, so ist doch eines beiden gemein, nämlich die Idee, die Form selbst durch einen Buchstaben zu bezeichnen, dem nun Naumann möglichst direkt die Axenverhältnisse in drei senkrecht aufeinander stehenden Richtungen, oder da eine konstant gesetzt werden kann, in den zwei anderen beifügt. Daher bleibt der allgemeine Eindruck der Mohsischen Symbole, und doch eignen sich die Zeichen, um möglichst unmittelbar dem Caltül unterworfen zu werden. Im rhomboedrischen System schliessen sich die Zeichen der Rhomboeder und Skalenoeder unmittelbar an die Mohsische an. Sie sind nach den Verhältnissen der Diagonalen modifizirt im tessularischen, im pyramidalen, prismatischen, augitischen und anorthischen System.

Die Reihen, diese Grundidee der Monsischen Methode der Entwickelung, gehen bei diesen Zeichen gänzlich verloren. In dem gegenwärtigen Werke ist eine der Naumannischen ähnliche Abkürzung der Monsischen Bezeichnung durchgeführt worden, welche gleichfalls die Idee der Reihen nicht mehr ausdrückt. Doch unterscheidet sie sich auch wesentlich von jener Methode, und bezieht sich unmittelbar auf die Construktionen der Ableitung selbst, wie wir sie dem Scharfsinne Mons verdanken. Der Begriff der Reihen selbst ist aber sowie ihn Mons angewendet hat, sehr des Festhaltens werth, denn die einzelnen in der Natur anzutreffenden Coeffizienten und Ableitungszahlen werden durch ihn geordnet, und selbst diejenigen Glieder der Gestalten, welche nicht in die schon bekannten Reihen fallen, erscheinen durch sie in symmetrischen Verhältnissen, indem man für sie eigene Reihen aufstellt.

Sowie NAUMANN hat auch Whewell. *) die Coeffizienten in den Monsischen Symbolen in diejenige Gleichförmigkeit zu bringen gesucht, welcher sich nach seinem richtigen Urtheile jene Methode ihrer Natur nach nähert. Die Whewellsche Bezeichnung in dem dort gegebenen Beispiele aus dem rhomboedrischen Systeme stimmt in vieler Beziehung mit der in diesem Werke angewendeten überein.

Manche der Babithauptischen Coeffizienten, besonders der tessularischen Formen, stimmen mit denen in dem gegenwärtigen Werke überein, andere sind von denseiben mehr und weniger verschieden, vorsüglich die in den augitischen und anorthischen Systemen, je nach den verschiedenen Gesichtspunkten, aus welchen die Gestalten betrachtet werden.

Die Weissische Methode der Bezeichnung deutet eigentlich die Axenverhältnisse überhaupt an, ohne durch irgend einen Buchstaben auf eine Form hinzuweisen. Sie stellen mehr ein Axenschema für eine jede Form als eine Bezeichnung vor. Nur im rhomboedrischen System steht eine Hauptaxe c auf drei gleichen, sich unter Winkeln von  $60^{\circ}$  und  $120^{\circ}$  schneidenden Nebenaxen a. Die Zeichen sind für alle Formen (a:na:pa:mc) nebst anderen näheren Bestimmungen. In allen übrigen Systemen haben sie für drei senkrecht aufeinander stehende Axen die Form (ma:mb:c), nur ist im tessularischen b und c=a, im pyramidalen b=a, aber c überall die Hauptaxe.

Den Weissischen Symbolen gab Miller die gröstmögliche Einfachheit, indem er die Verhältnisse für eine Fläche numerisch auführt, zum Beispiel für ein durch P bezeichnetes Oktaeder das Zeichen P(111) gebraucht, welches die Gleichheit der Axenverhältnisse ausdrückt. Dasselbe Zeichen gilt begreiflich auch für die Pyramide des Zirkons und das Orthotyp des Schwefels.

Folgende Uebersicht der in dem gegenwärtigen Werke gebrauchten Bezeichnung wird ihre Aehnlichkeit und Gegensätze in den verschiedenen Systemen deutlich hervortreten lassen.

^{*)} Edinburgh Journal of Science. Nr. XI. p. 1, 1827.

## I. Tessularisches System.

- 1. Pantoedrie.
- 1. Hexaeder H, 2. Oktaeder O, 3. Granatoid D, 4. Fluoroide nF, 5. Galenoide nG, 6. Leuzitoide nL, 7. Adamantoide mAn.
  - 2. Tetraedrische Hemiedrie.

1. Tetraeder 
$$+\frac{0}{2}$$
 und  $-\frac{0}{2}$ , 2. Deltoeder  $+\frac{nG}{2}$  und  $nG$  3. Kyproide 1  $nL$  and  $nL$  4. Reported 1  $nAm$ 

$$-\frac{nG}{2}$$
, 3. Kyproide  $+\frac{nL}{2}$  and  $-\frac{nL}{2}$ , 4. Borasitoide  $+\frac{nAm}{2}$ 

und  $-\frac{nAm}{2}$ .

- 8. Pyritoidische Hemiedrie.
- 1. Pyritoide  $r \frac{nF}{2}$  und  $l \frac{nF}{2}$ , 2. Diploide  $r \frac{nAm}{2}$  und  $l \frac{nAm}{2}$ .

### II. Rhomboedrisches System.

- 1. Pantoedrie.
- 1. Rhomboeder nR, 2. Quarzoide nQ, 3. Skalenoeder nSm.
  - 2. Diploedrie.
- 1. Dirhomboeder nD, 2. Quarzoide nQ, 3. Berylloide nBm.
  - 8. Tetraedrische Hemiedrie.
- 1. Rhomboeder  $\pm \frac{nR}{2}$ , 2. Quarzoide  $\pm \frac{nQ}{2}$ , 3. Skalenoeder  $\pm \frac{nSm}{2}$ .
  - 4. Pyritoidische Hemiedrie.
  - 1. Berylloidhälften  $\frac{r}{l} \frac{nBm}{2}$  und  $\frac{l}{r} \frac{nBm}{2}$ .
    - 5. Gyroidische Hemiedrie.
- 1. Rhomboeder  $\frac{nR}{nR'}$ , 2. Quarzoide  $r\frac{nQ}{2}$  und  $l\frac{nQ}{2}$ , 3. Plagieder  $r\frac{nSm}{2}$  und  $l\frac{nSm}{2}$ , 4. Diplagieder  $r\frac{nBm}{2}$  und  $l\frac{nBm}{2}$ .

Haidinger's Mineralogie.

## III. Pyramidales System.

- 1. Pantoedrie.
- 1. Pyramiden nP, 2. Zirkonolde nZm.
  - 2. Tetraedrische Hemiedrie.

1. Sphenoide 
$$+\frac{nP}{2}$$
, 2. Disphene  $+\frac{nZm}{2}$  und  $-\frac{nZm}{2}$ .

- 3. Pyritoidische Hemiedrie.
- 1. Zirkonoidhälften  $\frac{r}{l} \frac{nZm}{2}$  and  $\frac{l}{r} \frac{nZm}{2}$ .

### IV. Prismatisches System.

- 1. Pantoedrie.
- Orthotype mit ähnlichen Basen nO, 2. Orthotype mit verlängerten langen Diagonalen von O, nÖm, 3. Orthotype mit verlängerten kurzen Diagonalen von O, nÖm, 4. Domen parallel der langen Diagonale nD, 5. Domen parallel der kurzen Diagonale nD.
  - 2. Tetraedrische Hemiedrie.

1. Tartaroide 
$$+\frac{nO}{2}$$
;  $+\frac{n\bar{O}m}{2}$ ;  $+\frac{n\bar{O}m}{2}$ ; and  $-\frac{nO}{2}$ ;  $-\frac{n\bar{O}m}{2}$ ;  $\frac{n\bar{O}m}{2}$ .

## V. Augitisches System.

1. Augitoide  $+\frac{nA}{2}$ , und  $-\frac{nA}{2}$ , 2. Augitoide mit verlängerter Queraxe  $+\frac{m\bar{A}n}{2}$  und  $-\frac{m\bar{A}n}{2}$ , 3. Augitoide mit verlängerter Diagonale  $+\frac{m\bar{A}n}{2}$  und  $-\frac{m\bar{A}n}{2}$ , 4. Längedomen  $n\bar{D}$ , 5. Querhemidomen  $+\frac{n\bar{H}}{2}$  und  $-\frac{n\bar{H}}{2}$ .

## VI. Anorthisches System.

1. Anorthoide  $\pm$  rl  $\frac{nA}{2}$ , 2. Anorthoide mit verlängerter Querdiagonale  $\pm$  rl  $\frac{n\breve{A}m}{2}$ , 3. Anorthoide mit verlängerten Längsdiagonalen  $\pm$  rl  $\frac{n\breve{A}m}{4}$ , 4. Längshemidomen rl  $\frac{n\breve{H}}{2}$ , 5. Querhemidomen  $\pm$   $\frac{n\breve{H}}{2}$ .

#### V. DIR KOMBINATIONEN

### 80. GESETZE DER KOMBINATION.

Viel häufiger als die im Vorhergehenden beschriebenen einfachen Gestalten, sind die zusammengesetzten oder Kombinationen.

In den zwei Krystallsystemen, dem anorthischen und dem augitischen ist das Vorkommen einfacher Gestalten in der Strenge des Wortes gar nicht möglich, indem gleiche und ähnliche Flächen nicht in hinreichender Anzahl sich finden, um den Raum gänzlich zu umschliessen.

Im anorthischen Systeme erscheinen die Flächen, zwei parallele für Eine genommen, nur einzeln, als Viertelanorthoide, Hemidomen, Hemiprismen, der Base, Längs- und Querfläche. Alle Flächen erscheinen auf einerlei Art.

Im augitischen Systeme erscheinen die Flächen einzeln als Hemidomen, Base, Längs- und Querfläche, oder paarweise als halbe Augitoide, Domen und Prismen. Die Flächen erscheinen auf zweierlei Art.

Im prismatischen System ist das Vorkommen einzelner Flächen bereits beschränkt auf die drei senkrecht aufeinander stehenden Richtungen, der Base und der beiden Diagonalen. Paarweise finden sich die Prismen und Domen, zu vieren die Orthotype. Erst in diesem Systeme sind einfache Gestalten in der Natur möglich, auch wurden sie beobachtet, doch selten, und nur an wenigen Spezies wie Thenardit, Bleivitrioi und Schwefel; die Flächen erscheinen auf dreierlei Art.

Im pyramidalen Systeme erscheint einzeln nur die Base, zu zweien und vieren die Prismen, quadratisch und symmetrisch achtseitig; zu vieren und achten endliche Körper, nämlich die Pyramiden und Zirkonoide. Als einfache Gestalten zeigen sich auch hier nur die Pyramiden in der Natur, und auch diese selten, wie am Scheelit, Gelbbleierz, Zirkon, Anatas, Zinnstein, Braunit, Kupferkies, Honigstein, endlich das hemiedrische Sphenoid am Kupferkies. Im Ganzen fünferlei Flächen-Vorkommen.

Im rhomboedrischen Systeme ist die einzige einzelne Fläche gleichfalls die Base, zu dreien und sechsen erscheinen die regelmässig sechsseitigen, und symmetrisch zwölfseitigen Prismen, endlich in Körpern, dreizählig die Rhomboeder, regelmässig sechszählig die Quarzoide, symmetrisch sechszählig die Skalenoeder bildend. Im Ganzen sechserlei Arten des Vorkommens.

In der dirhomboedrischen Abtheilung kommt als Base ebenfalls eine einzelne Fläche vor, in den Prismen erscheinen Flächen drei- und sechszählig, aber in den Körpern nur sechszählig in den Dirhomboedern und Quarzoiden, zwölfzählig in den Berylloiden. Also ebenfalls fünferlei Arten des Erscheinens der Flächen, wie im pyramidalen Systeme. Die einfachen Gestalten erscheinen nicht ganz selten in der Natur, am Kalkspath, Dolomit, Ankerit, Breunnerit, Spatheisenstein, Rothmangan, Chabasit, Eisenglanz, die Quarzoide nur am Quarz und Saphyr, die Skalenoeder am Kalkspath.

Im tessularischen Systeme erscheinen endlich, sie benerlei Körper bildend, die Flächen wenigstens dreizählig als Würfel, dann vierzählig als Oktaeder, sechszählig als Granatoid, zwölfzählig auf dreierlei Art mit vierflächigen und sechsflächigen Ecken als Fluoroid, mit achtflächigen und dreiflächigen Ecken als Galenoid, mit zweierlei vierflächigen und dreiflächigen Ecken als Leuzitoid, endlich vierundzwanzigzählig als Adamantoid. Alle diese Formen sind in der Natur selbstständig beobachtet worden, und darüber noch die hemiedrischen, Tetraeder, Kyproide, Borazitoide, Pyritoide und Diploide. Die drei Formen Würfel H, Oktaeder O, Granatoid D, an vielen Spezies, das Fluoroid ‡F am Kupfer, ‡F am Fluss, das Galenoid

 $\frac{2}{3}G$  am Bleiglanz, das Leuzitoid  $\frac{1}{3}L$  am Leuzit und Granat,  $\frac{1}{3}L$  am Gold, ein unbestimmtes Adamantoid mAn am Diamante, das Tetraeder  $\frac{0}{2}$  am Fahiers, Kyproid  $\frac{1}{2}L$  am Eulytin und Fahlers,

Borazitoid  $+\frac{mAn}{2}$  am Diamant unbestimmt, Pyritoid  $r\frac{\frac{1}{2}F}{2}$  und

 $r \frac{\frac{2}{3}F}{2}$ , und das Diploid  $r \frac{\frac{2}{3}A\frac{7}{3}}{2}$  am Schwefelkies.

Vorzüglich häufig in allen Systemen finden sich die Grenzgestalten, unter welchen man zweierlei, absolute und relative unterscheiden kann, und von denen die ersteren das am wenigsten Veränderliche darstellen. An vielen Mineralspezies waren sie lange Zeit allein bekannt, und der neueren Mineralogie war es vorbehalten, durch absichtliche Forschung die übrigen Gestalten aufzufinden.

Im anorthischen Systeme finden wir keinen rechten Winkel.

Im augitischen System steht die Basis rechtwinklig auf der Längsfläche, schief auf der Querfläche, die beiden letzteren schneiden sich ebenfalls rechtwinklig.

Im orthotypen Systeme stehen drei Flächen senkrecht aufeinander.

Die absolute Axensymmetrie im pyramidalen Systeme beruht auf der Existenz zweier diagonaler quadratischer Prismen.

Im rhomboedrischen Systeme wird sie durch die Existenz zweier diagonaler regelmässig sechsseitiger Prismen ausgedrückt.

Die absoluten Grenzen im tessularischen Systeme haben beständige Winkel in allen Dimensionen. Sie sind der Würfel, das Oktaeder, das Granatoid.

Die Kombinationen bestehen aus den einfachen Gestalten. Sie sind zusammengesetzte Gestalten, die an einfachen Mineralien vorkommen, das Zusammengesetzte bezieht sich nur auf die Form und will weiter nichts sagen, als dass das Individuum, welches in dieser Form beobachtet wird, zugleich in der einen, und in der anderen der einfachen Formen, welche sie enthält, krystallisirt sey. Durch die Zerlegung, die Entwickelung der Kombinationen entdeckt man die einfachen in ihren enthaltenen Gestalten.

Die Ansicht, dass keine Gestalt, welche Flächen verschiedener Art enthält, eine einfache sey, sondern dass man ebenso viel einfache Gestalten in derselben annehmen müsse, als verschiedene Flächen beobachtet werden, ist die Grundlage des ganzen krystallographischen Gebäudes der Methode von Mons. Einfach ist die Ansicht bei den Kombinationen des Würfels und Oktaeders, damals Würfel mit abgestumpften Ecken, oder Oktaeder mit abgestumpften Ecken u. s. w. genannt, weniger auffallend hei den Prismen, überhaupt bei Formen, die in einer oder zwei Richtungen unbegrenzt sind.

Mit den einfachen Gestalten erhält man aus den Kombinationen auch die Regeln, die Gesetze, nach welchen diese fähig sind mit einander in einer zusammengesetzten Gestalt zu erscheinen. Diese Gesetze sind folgende zwei:

- 1. Die kombinationsfähigen Gestalten können aus einer und derselben Grundgestalt abgeleitet werden, sie gehören folglich nicht nur in das nämliche Krystallsystem, sondern auch in die nämliche Krystallreihe.
- 2. Diese Gestalten treten in keiner anderen Stellung in den Kombinationen zusammen, als in derjenigen, in welche sie durch die Ableitung gebracht worden sind.

Durch diese beiden Gesetze folgt, dass die Kombinationen den höchsten Grad der Symmetrie besitzen müssen, dessen die Verbindung der darin enthaltenen Gestalten fähig ist.

Die Kombinationen stimmen in der Anzahl und Lage der Axen vollständig mit den einfachen Gestalten überein, aus welchen sie bestehen. Die Abtheilungen in den Krystallsystemen, welche durch die Diploedrie, Hemiedrie und Tetartoedrie hervorgebracht werden, sind gleichfalls in den Kombinationen ausgedrückt, ja sie erscheinen in denselben durch die zahlreicheren Durchschnitte vielartiger Flächen oft noch anschaulicher als in den einfachen Gestalten. Diejenige Gestalt, welche den geringsten Grad von Symmetrie besitzt, drückt ihren Charakter der Kombination überhaupt auf, so dass auch eine aus mehreren einfachen von höheren Symmetriegraden bestehende Gestalt einen niedrigern Charakter derselben zeigt, wenn auch nur eine Gestalt dazu, tritt, welche diesen niedrigern Charakter an sich hat.

Dieser Charakter der Kombinationen ist eine sehr wichtige Eigenthümlichkeit gewisser Krystallreihen.

Im tessularischen System unterscheiden wir die pantoedrische Krystallreihe, welche lediglich die sieben Hauptformen zeigt. Die Kombinationen haben wie die einfachen Gestalten vier rhomboedrische, drei pyramidale, sechs prismatische Axen. Die tetraedrische Krystallreihe enthält die tetraedrischen Hälften und die drei nach dieser Methode nicht zerlegbaren Formen. Die Kombinationen haben vier rhomboedrische und drei hemipyramidale Axen, und ein tetraedrisches Ansehen. Die pyritoidische Krystallreihe enthält die Pyritoide und Diploide nebst den fünfübrigen nicht zerlegbaren Gestalten. Die Kombinationen besitzen vier rhomboedrische und drei prismatische Axen.

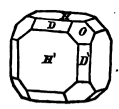
Noch mehr Mannigfaltigkeit tritt im rhomboedrischen Systeme ein. Die pantoedrischen Krystallreihen dieses Systemes sind durch den Kalkspath repräsentirt. Sie enthalten Rhomboeder. Ouarzoide, Skalenoeder und die Grenzgestalten. Es gibt hier eine dirhomboedrische und hemirhomboedrische Abtheilung. Die dirhomboedrischen Krystallreihen wie am Smaragd enthalten Dirhomboeder, Quarzoide, Berylloide und die Grenzen. Es gibt dreierlei hemirhomboedrische, erläutert durch Turmalin, Apatit und Quarz. Die Krystallreihe des ersteren ist polarisch entwickelt mit Hälften an den entgegengesetzten Enden der Krystalle, der tetraedrischen Hemiedrie im tessularischen Systeme analog. Die zweite parallelflächig, durch Berylloidflächen in der Gestalt von Quarzoiden mit abweichendem Querschnitt charakterisirt, der pyritoidischen Hemiedrie entsprechend. Der Quarz endlich zeigt eine gyroidische Hemiedrie mit den charakteristischen Plagiedern.

Im pyramidalen Systeme kommt der pantoedrische Charakter vor am Zirkone, am Vesuvian, am Apophyllit, mit Pyramiden und Zirkonoiden, ferner der geneigtflächig-hemicdrische dem tedraedrischen analog, mit Sphenoiden und Disphenen am Kupferkies, und der parallelflächig-hemiedrische dem pyritoidischen analog mit Pyramiden in abweichender Stellung als Hälften der Zirkonoide am Scheelit.

Im orthotypen oder prismatischen System finden sich tetraedrische Hälften der Orthotype am Bittersalz, Zinkvitriolu.s.w. doch selten, die meisten Krystallreihen sind pantoedrisch. Polarische Gegensätze am Topas, am Galmei.

Einige Krystallreihen des augitischen und des anorthischen Krystallsystemes bieten ebenfalls die Erscheinung der polarischen Verschiedenheit in ihrer Ausbildung dar.

Fig. 294.



Die Bezeichnung der Kombinationen erheischt, dass man die Zeichen der einzelnen in denselben enthaltenen einfachen Gestalten nach einander hinsetzt. So ist H.O.D die vollständige Bezeichnung der in Fig. 294 abgebildeten Kombination der pantoedrischen Reihe aus dem tessularischen Systeme, aus dem Hexaeder, Oktaeder und Granatoid bestehend.

Die mit H bezeichneten Flächen sind die des Hexaeders, sie kommen mit einander nicht zum Durchschnitte, wohl aber schneiden sie die Flächen des Oktaeders O, und die Flächen des Granatoides D. Die Kanten, welche auf diese Art durch Flächen verschiedener Gestalten, die einander schneiden, hervorgebracht werden, heissen Kombinationskanten. Die genaue Vergleithung ihrer Lage gegeneinander und gegen die noch sichtbaren oder hinweggefallenen Kanten der einfachen Gestalten ist sehr wichtig. Vorzüglich ist es der Parallelismus der Kombinationskanten, den man leicht beobachten und schätzen kann; sey es durch das Auge, sey es durch die Untersuchung vermittelst des Reflexionsgonyometers, indem nur zwischen parallelen Kanten enthaltene Flächen selbst wieder ebenso gelegene Durchschnitte hervorzubringen im Stande sind. In der Fig. 294 erscheint das Granatoid D mit parallelen Kombinationskanten sowohl zwischen den Hexaederflächen Hals auch zwischen den Oktaederflächen O. Die entgegengesetzten Durchschnitte, oder die Kombinationskanten des Oktaeders mit dem Hexaeder und Granatoid sind ebenfalls einander parallel. Mehrere auf einander folgende Flächen mit parallelen Kombinationskanten bringen zusammen eine Zone hervor.

Die Zonen sind häufig den Axen der einfachen Gestalten, oder anderen ausgezeichneten Linien in denselben parallel, denn sie sind Reihen aufeinanderfolgender Kombinationskanten. Weiss nennt die Linie, welche sämmtlichen in einer Zone liegenden Kombinationskanten parallel ist, eine Zonen axe. Es ist nothwendig, den Begriff von Axen, wie wir ihn im Vorhergehenden entwickelt und bestimmt haben, sorgfältig von diesen Zonenaxen frei zu halten, wenn sie auch in vielen Fällen identisch sind. So sind die Kombinationskanten zwischen H und O den prismatischen, die zwischen H und D den pyramidalen, die zwischen O und D ebenfalls den prismatischen Axen der Kombination oder der einfachen, in derzelben enthaltenen Gestalten parallel.

Der Parallelismus der Kombinationskanten beruht darauf, dass die Fläche der einen Gestalt genau die gleiche Neigung hat, wie die Kante einer anderen.

Im Vorhergehenden sind bei den einfachen Gestalten vielfültig theils Winkel, theils Formeln zur Berechnung derselben gegeben worden. Die ersteren für die vielaxigen Formen, und für die Grenzgestalten von unveränderlichen Abmessungen. Die letzteren für die Gestalten von veränderlichen Dimensionen. Die Winkel, in welchen die einfachen Gestalten sich in den Kombinationen schneiden, bängen oft unmittelbar von den Winkeln dieser einfachen Gestalten selbst ab, und können einfach durch Addition, Subtraktion, Halbirung u. s. w. gefunden werden.

Ganz im Allgemeinen erhält man analytische Ausdrücke für die Grösse der Neigung an den Kombinationskanten. Gewöhnlich ist die Kenntniss der Grösse derjenigen Kombinationskanten weniger wichtig, welche nicht unmittelbar auf die Kenntniss der Winkel der einfachen Gestalten Einfluss haben. Man bedient sich zu ihrer Bestimmung häufig am vortheilhaftesten der gewöhnlichen Formein der ehenen und sphärischen Trigonometrie, mit denen man ohnehin vertraut seyn muss.

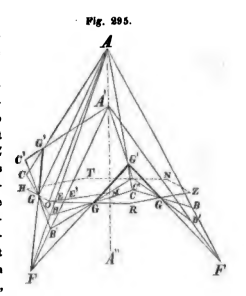
#### 81. Entwickelung der Kombinationen.

Kombinationen werden entwickelt, indem man die Art und die Verhältnisse der in denselben enthaltenen einfachen Gestalten darstellt. Die Lage der Flächen drückt sich in der Kombinationskante aus. Aus der Lage und Betrachtung der Letzteren, und aus unmittelbarer Messung folgt das Verhältniss der Formen, und zwar in den Verhältnissen der Axen ausgedrückt. Jedes Axenverhältniss gibt ein krystallographisches Z ichen oder Symbol. Die Kombination kann demnach als entwickelt betrachtet werden, sobald die Bezeichnung derselben vollendet ist.

In den meisten Fällen lassen sich Daten der Bestimmung aus der Lage, dem Parallelismus der Kanten mit gewissen Linien entnehmen. Die Entwickelung wird dann unabhängig von allen Abmessungen der Gestalten und bedarf keiner Messung der Winkel, ja die Lage kontrollirt die Winkelmessungen, während diese ohne Einfluss auf die Beobachtung iener bleiben. Mons hat daher die Entwickelung der Gestalten, deren Bestimmung nur in einer Richtung von der Lage der Kombinationskante abhängt, und die in einer andern wirkliche Messung verlangen, die empirische genannt, indem sie "keinen wissenschaftlichen Werth habe." Ist es möglich, die Lage der Fläche durch die Kanten allein in zwei Richtungen zu bestimmen, so bleibt die Messung gleichgiltig. allein es kommt nur zu häufig vor, dass wir zu diesem einzigen Mittel greifen müssen, um uns über die Verhältnisse zu unterrichten, und es lässt sich nicht läugnen, dass wir diesen direkten Messungen eine grosse Masse von Kenntniss in Bezug auf die Verhältnisse verdanken. Auf der anderen Seite entbehren allerdings Bestimmungen, die bloss auf Winkelmessungen beruhen. der Evidenz, welche der Methode der Kombinationskanten in so hohem Grade eigen ist.

Die Methode der Kanten lässt sich unmittelbar in jedem einzelnen Falle anwenden. Man sucht die Durchschnitte der Flächen in den Hauptschnitten oder Projektionen darzustellen, und daraus die Axenverhältnisse der zu entwickelnden Gestalten herzuleiten. Die Axenverhältnisse drückt man durch die Bezeichnung der einfachen Gestalten aus. Das Außuchen der Verhältnisse ist ein wahrer synthetischer Vorgang, wie ihn auch Mohs treffend bezeichnet hat, klar und anschaulich, und vollkommen geeignet die Einsicht in die gegenseitigen Verhältnisse der einfachen Gestalten in ihren Kombinationen zu erweitern.

Die analytische Behandlung der Kantenmethode betrachtet alle Kombinationskanten in gleichartiger Lage, indem ein Punkt G derselben z. B. in Fig. 295 Durchschnitt in den des Ouerschnittes HZ und eines Hauptschnittes AGM der zwei Gestalten gelegt wird, und die Entfernung des Durchschnittes der Axenkanten beider Gestalten mit einander F, von dem Durchschnitte derselben.



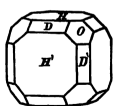
mit dem Querschnitte E und E' durch Funktionen ihrer Axen ausgedrückt wird. Die Linie EF und E'F ist die Kombinationslinie; sie kann natürlich jederzeit durch eine Gleichung ausgedrückt werden, in welcher man die Daten oder näheren Bestimmungen der einzelnen Fälle substituirt. Mancherlei interessante Analogien folgen aus diesen Betrachtungen, doch werden sie erst klar, wenn man das unmittelbare Verfahren nebenbei anwendet, und nach Massgabe desselben untersucht, was die erhaltenen Resultate bedeuten, zu denen man allerdings in manchen Fällen auf kürzerem Wege, als durch die Konstruktionen zur unmittelbaren Auffindung der Verhältnisse gelangt.

Wir werden hier einige Beispiele der Entwickelung zu dem Zwecke folgen lassen, um möglichst klar die Verhältnisse der kombinirten Formen gegen einander darzulegen, und zu diesem Ende blos des synthetischen Verfahrens uns bedienen, dem die Bestimmung durch das Winkelmessen angereiht ist.

### 82. Tessularische Kombinationen.

Nichts ist leichter als das Erkennen der einfachen Formen in tessularischen Kombinationen, Fig. 296 am Bleiglanz zeigt dreier-

Fig. 296.

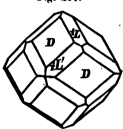


lei Gestalten von Flächen, vierseitige, sechsseitige, achtseitige, ist also eine dreifache
Kombination. Die letztere Art der Flächen,
sechs an der Zahl, stehen senkrecht auf
den pyramidalen Axen, sie gehören also dem
Hexaeder an; die acht sechsseitigen Flächen stehen senkrecht auf den rhomboedrischen Axen und gehören zum Oktaeder;

die zwölf vierseitigen, auf den prismatischen Axen senkrecht, gehören dem Granatoid. Die Bezeichnung der Kombination ist H.O.D.

Eine zweite, und zwar eine zweifache Kombination am Granat ist in Fig. 297 dargestellt. Die Flächen D, zwölf an der Zahl.

Fig. 297.



und von rhombischer Gestalt, gehören unbezweiselt dem Granatoide an. Das Granatoid hat vierundzwanzig Kanten. An der Stelle derselben, und zwar mit parallelen Kombinationskanten erscheinen die vierundzwanzig Flächen eines Leuzitoides, dessen Flächengestalt man bereits aus dem Durchschnitte erkennt, welche zunächst an den drei- und vierstächigen Ecken entstehen.

Mit den Varietäten, welche oben §. 27 beschrieben wurden, verglichen, stimmt es überein mit derjenigen, deren Zeichen ½L ist. Das Zeichen ist also D.½L.

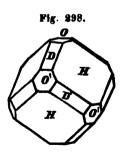
Diese beiden Beispiele geben Gelegenheit, die Verhältnisse der an denselben zu beobachtenden Formen unter der Hypothese der rhomboedrischen und der pyramidalen Stellung zu entwickeln. Wir erhalten dadurch zugleich Reihen einfacher Gestalten, welche in den zwei Systemen häufig beobachtet werden.

### 1. Rhomboedrische Stellung.

In Fig. 298 steht die Fläche O unbedingt senkrecht auf der Axe, sie entspricht daher der Grenze der Reihe der Rhomboeder mit verschwindender Axe, ist daher durch oR oder o bezeichnet.

Die zu drei anliegenden Flächen D mit ihren parallelen gehören zu einem Rhomboeder; die zunächt zu drei befindlichen Flä-

chen H ebenfalls; auch die drei Paare O. Die Flächen des Rhomboeders D erscheinen mit parallelen Kombinationskanten an der Stelle der Axenkanten von H. Die Flächen von H erscheinen wieder mit parallelen Kombinationskanten an der Stelle der Axenkanten von O. Die Flächen der flacheren Rhomboeder liegen also genau ebenso geneigt wie die Axenkanten der schärferen.



Wir haben also hier drei unmittelbar aufeinander folgende Glieder der Hauptreihe der Rhomboeder. Indem wir das mittlere H als R, die Grundgestalt annehmen, folgt  $D = \frac{1}{2}R'$ , und O' = 2R', beide in verwendeter Stellung gegen die Grundgestalt.

Die unteren Flächen D' sind gleich geneigt gegen die obere und untere Fläche des Hexaeders H, also gegen die obere und untere Spitze, also sind sie der Axe parallel. Ihr Querschnitt ist des Parallelismusses der Kombinationskanten wegen gleich gelegen mit der horizontalen Projektion von H. Also ist D' selbst das regelmässig sechsseitige Prisma die Grenze der Quarzoide oder  $\infty Q$ .

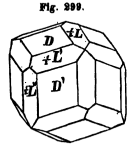
Die vollständige rhomboedrische Bezeichnung der Kombination ist: o, \( \frac{1}{3}R', R, 2R', \omega Q. \)

o, D, H, O', D'.

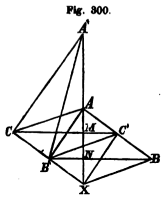
In der Fig. 299 kommen die Flächen des Rhomboeders mit halber Axenlänge in verwendeter Stellung iR', und das diagonale sechsseitige Prisma  $\infty Q$  wieder vor.

An der Spitze liegen drei Flächen, L eines Rhomboeders, noch ein Glied flacher als ½R', also ¼R.

Sechs Flächen an jeder Seite liegen zwischen den Flächen D und D', die



Kombinationskanten sind parallel, also auch die Durchschnitte über D'. Die zwölf Flächen bilden also ein Skalenoeder, welches zu D als seinem Grundrhomboeder gehört, die unvollständige aber in dieser Beziehung bestimmte Bezeichnung ist 18'm. Um das m zu bestimmen, verzeichne man eine Projektion auf einem Hauptschnitte, der bekanntlich durch die Axenkanten und geneig-



ten Diagonalen und die Axe geht Fig. 300.

Der Hauptschnitt des Rhomboeders ist ACXB, die Kombinationskante ist CB', für die Fläche des Skalenoeders A'CB'. Die Neigung der scharfen Axenkante des Skalenoeders ist aber ebenfalls durch die sehr häufig zu machende Beobachtung bekannt, dass die Hexaederflächen an denselben mit parallelen Kombinationskanten vorkom-

men, die vierflächigen Ecken in der Gestalt von Quadraten hinwegnehmen. Wir haben also, da die zwei Rhomboeder D und H aufeinanderfolgende Glieder der Reihe sind, A'M = 2AN = 4AM; und A'A = 3AM = AX. Die Axe des Skalenoeders ist also dreimal so lang als die Axe des Rhomboeders, die Form selbst  $\frac{1}{4}S'3$ .

Die der Axe parallelen Flächen ½L" bringen mit ½L horizontale Durchschnitte hervor; sie liegen gleichgeneigt mit parallelen Kombinationskanten an den Kanten des diagonalen sechsseitigen Prismas  $\infty Q$ . Sie gehören als zu  $\infty R$  der Grenze der Reihe der Rhomboeder. Die ganze Kombination ist:

 $\frac{1}{4}R$ ,  $\frac{1}{2}R$ ,  $\frac{1}{2}S'3$ ,  $\infty R$ ,  $\infty Q$ .  $\frac{1}{2}L$ , D,  $\frac{1}{4}L'$ ,  $\frac{1}{2}L''$ , D'.

Alle einfachen Gestalten aus beiden Kombinationen zusammen geordnet sind:

o,  $\frac{1}{4}$ R,  $\frac{1}{2}$ R, R, 2R,  $\infty$ R,  $\infty$ Q,  $\frac{1}{2}$ S'3.

Man beobachtet in der Reihung die Aufeinanderfolge der Rhomboeder, Quarzoide und Skalenoeder, und in jeder derselben die der schärferen Glieder nach den flacheren.

### 2. Pyramidale Stellung.

Wir nehmen in Fig. 301 die Flächen O als die der Grundgestalt der Pyramide P an. Die Flächen D, vier oben, vier unten gleichfalls einer Pyramide angehörig, liegen mit parallelen Kombinationskanten an den Axenkanten von P, sie gehören also zu P,

dem nächst flacheren Gliede der Hauptreihe der Pyramiden.

Die zwei senkrecht auf der Axe stehenden Flächen H begrenzen die Reihe in einer Richtung und werden durch oP oder o ausgedrückt, die zwei quadratischen Prismen H' und D' begrenzen die Reihe in der anderen Richtung, und zwar D' in paralleler

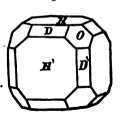


Fig. 301.

Stellung mit O, und H' in paralleler Stellung mit D, das ist diagonal gegen O. Das Zeichen von D' ist also  $\infty P$ , das von H' ist  $\infty P'$ .

Die ganze Kombination ist o, P', P,  $\infty$ P,  $\infty$ P' H, D, O, D', H'

Die Flächen D und D', nämlich die flacheren diagonalen Pyramiden P', und das parallele Prisma coP kommen in der Kombination Fig. 302 wieder vor.

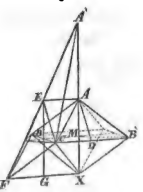
Die Flächen ½L liegen als nächst flacheres Glied der Pyramidenreihe an den Axenkanten von P', gehören also zu ½P.

Die Fläche L' gehören zu einem Zirkonoide, und wenn sie mit parallelen Kombinationskanten zwischen D und D' liegen, und unter D die schärfere Axenkante beginnt, so gehört das Zirkonoid zu D als Pyramide, ist also Z'm. Um das m zu finden, haben wir noch die Beobachtung, dass die Kombinationskanten über zwei dreiflächige Ecken einander parallel, über eine dreiflächige Ecke also parallel der Senkrechten der Pyramide P' sind. In Fig. 303 liegt die Kombinationskante der Zirkonoidfläche A'FC, welche durch A' und C geht, in der





Fig. 803.



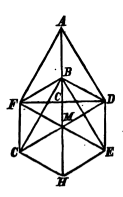
Kante FC, welche auch der Pyramidenfläche ABFC angehört; ferner ist ihr Durchschnitt mit ACB', nämlich EC der Senkrechten AD parallel. Wir ziehen AE parallel DC, und diese Linie

ist =GX=FG. Die Dreiecke FGE und EAA' sind einander gleich und ähnlich, also auch A'A=EG=AX=2AM und A'M=3AM. Die Ableitungszahl, welche dieses Verhältniss ausdrückt, ist also 3, und das Zeichen Z/3.

Die Kombination selbst ist: ½P, P', Z'3, ∞P.

½L, D, ½L', D'.

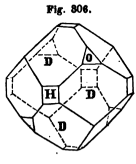
Fig. 804.



Das Axenverhältniss von  $\frac{1}{1}8'3$  im rhomboedrischen, und Z'3 im pyramidalen Systeme hätte sich auch aus Fig. 304 ableiten lassen, welche einen Schnitt senkrecht auf die Axenkante von  $\frac{1}{1}R'$  in dem einen, und von P' in dem andern vorstellt. Er ist ein regelmässiges Sechseck; AF, AD sind die zu entwickelnden Flächen die Kanten F, D berührend, in gleicher Neigung gegen beide anliegende Flächen, also parallel BG und BE. Die Linie AB ist daher gleich DE = BM und AC = AB + BC, AC:BC = 3:1, passend auf beide Systeme.

Auch die hemiedrischen Kombinationen dieses Systemes sind leicht zu entwickeln. Zwei sehr häufig vorkommende Krystallvarietäten des Borazites sind in den Figuren 305 und 306 darge-

Fig. 805.

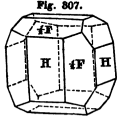


stellt. Sie zeigen die tetraedrische Hemiedrie. Die grösseren symmetrisch sechsseitigen Flächen der ersten Varietät stehen senkrecht auf den hemipyramidalen Axen, sind also

die Hexaederflächen; sie erscheinen als kleine Quadrate in der Fig. 306. Die hemiedrisch erscheinenden Flächen des Oktaeders nehmen die abwechselnden Ecken des Hexaeders in 305, die abwechselnden dreiffächigen Ecken des Granatoides in 306 hinweg, und führen genugsam vergrössert auf ein Tetraeder. Die Gestalt des Granatoides ist kenntlich genug an der Fig. 306, an der Fig. 305 erscheinen seine Flächen mit parallelen Kombinationskanten an der Stelle aller zwölf Kanten des Hexaeders.

Ein sehr häufiges Beispiel pyritoidischer Hemiedrie ist Fig. 307, am Schwefelkies. Die rektangulären Flächen H gehören

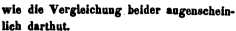
nach Zahl und senkrechter Stellung gegen einander dem Hexaeder an. Die Kanten dieser Form sind durch die Fläche if schief hinweggenommen. Die doppelte Anzahl würde ein Fluoroid begrenzen; die Flächen, welche sichtbar sind, bringen genugsam ausgedehnt, ein Pyritoid hervor, und zwar ist es diejenige Varietät, deren charakteristische

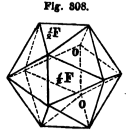


Kante = 126° 52′ 12″ beträgt, indem die messende Höhe halb so gross ist, als die am Granatoid. Das Zeichen der Form ist also  $\frac{1}{2}F$ .

Eine der merkwürdigsten Kombinationsformen von pyritoidischer Hemiedrie ist das symmetrische, in ültern Zeiten als re-

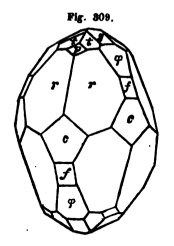
gelmässig, in dem Sinne der Geometrie betrachtete Ikosaeder, Fig. 3()8. Die acht gleichseitigen Dreiecke O bringen vergrössert das Oktaeder hervor, die übrigen swölf Flächen  $\frac{1}{8}$ F hahen die Lage des Pyritoides  $\frac{1}{2}$ F, der vorhergehenden Figur,





# 83. RHOMBOEDRISCHE KOMBINATIONEN.

1. Die Kombination des Kalkspathes Fig. 309 enthält vier Rhomboeder g, P,  $\varphi$ , f, und die parallele Grenzgestalt c, welche unmittelbar durch das Zeichen  $\infty$ R ausgedrückt ist, ferner zwei Skalehoeder t und r.



Von den Rhomboedern wählen wir P als Grundgestalt oder R.

Das mit parallelen Kanten, an dessen Axenkanten erscheinende Rhomboeder g ist also  $\frac{1}{2}$ R'.

Die beiden Rhomboeder P und f kommen in der Zeichnung nicht zum Durchschnitt, in der Natur fehlt uns diese Beobachtung nicht, da parallel den Flächen von R Theilbarkeit stattfindet, und beweist, dass R an den Axenkanten von f ebenso erscheint, wie g an P. Das Rhomboeder f ist also 2R'.

Das Skalenoeder r gehört nach dem Parallelismus der Seitenkanten mit den Kombinationskanten zu R. Es ist ein Sm. Aber 2R' liegt parallel an den scharfen Axenkanten von Sm. Hier tritt der oben bei den rhomboedrisch entwickelten tessularischen Formen erklärte Fall ein. Die Form ist 83.

Das Skalenoeder t bringt horizontale Axenkanten mit r hervor, ist also nach demselben m=3 abgeleitet. Aber  $\frac{1}{2}R'$  oder g verhält sich zu demselben wie 2R' zu 83. Es ist also  $\frac{1}{2}83$ .

Wenn man die Axe eines dreifachen Skalenoeders in neun gleiche Theile theilt, so kommen für die scharsen Axenkanten vier, für die stumpsen fünf solche Theile. Die Axenkanten von R stimmen in ihrer Lage mit den scharsen Axenkanten von \frac{1}{4}S3 \text{überein.} Die Axenkanten von dem noch zu bestimmenden Rhomboeder \phi mit den stumpsen Axenkanten von \frac{1}{4}S3. Die Axen der Rhomboeder verhalten sich natürlich wie die denselben entsprechenden Axenstücke des Skalenoeders, also die Axe von \phi zur Axe von R wie fünf zu vier. Das Rhomboeder \phi ist also \frac{1}{4}R'.

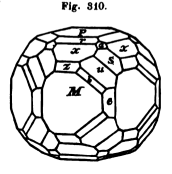
Die Bezeichnung der ganzen Kombination ist also:

$$\frac{1}{2}$$
R',  $\frac{1}{4}$ S3, R,  $\frac{5}{4}$ R', 2R', S3,  $\infty$ R  $g$ ,  $t$ ,  $P$ ,  $\varphi$ ,  $f$ ,  $r$ ,  $c$ 

2. Die Kombination des Apatites Fig. 310 enthält zwei Dirhomboeder a und s und ihre Grenzen P und e, welche letz-

tere wir augenscheinlich durch o und ©R bezeichnen müssen. Von den Dirhomboedern wählen wir s für das Dirhomboeder D aus der Grundgestalt R.

Ferner erscheinen drei Quarzoide r, x und s. Die Flächen von r liegen paarweise an den abwechselnden Axenkanten von a, die von x ebenso an denen von s oder p. Wirhaben daher unmittelbar in p das zu p oder p gehörig Quarzoid oder p.



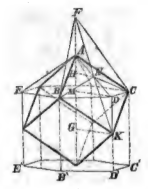
An den Axenkanten von Q liegt aber wieder a mit einer Neigung, welche den Axenkanten der abwechselnden Flächen von D oder denen von R entspricht. Das Zeichen von a ist also D. Das Zeichen des zu demselben gehörigen Quarzoides r ist 2Q. So wie x: a verhält sich x:s; x ist also 2Q.

Das diagonale regelmässige sechsseitige Prisma M ist die Grenze der Reihe der Quarzoide  $\infty Q$ .

Die zwei hemiedrisch erscheinenden Berylloidflächen u und b sind durch die Lage ihrer Kombinationskanten vollständig bestimmt. Die Flächen u liegen zwischen x und e, die Flächen b zwischen b und b und b beide aber zwischen b und b also sind beide als zu dem Dirhomboeder b oder dem Rhomboeder b gehörige Berylloide durch b und b und b zu bezeichnen.

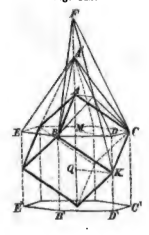
Um die Axenverhältnisse von u zu finden, bedienen wir uns der Fig. 311. Von dem Quarzoide Q erscheinen drei Flächen AEBDC, von dem Rhomboeder R eine ABKC. Die Kombinationskante von u und x geht durch N, den Mittelpunkt der Kante AD, daher ist  $FA = DK = \frac{1}{2}a$ , oder die Verlängerung der Axe an jeder Seite des Rhomboeders gleich einem Drittheil der Axe desselben. Die ganze Axe eines Skalenoeders ist also gleich  $\frac{2}{3}$  der Axe des Rhomboeders, und





da die Verhältnisszahlen auch auf die Zeichen der Beryhoide übergehen, so ist  $u=B_3^5$ , oder wegen des hemiedrischen Charakters  $=\frac{1}{r}\frac{B_3^5}{2}$ .

Für die Bestimmung der Abmessung von b dient Fig. 312,
Fig. 312. ganz ähnlich der Vorhergehenden. Hier



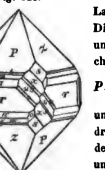
ganz ähnlich der Vorhergehenden. Hier ist aber wegen des Quarzoides 2Q,  $A'A = AM = \frac{1}{3}a$ , ferner weil N im Mittelpunkte von A'D und FK liegt,  $FA' = DK = \frac{1}{3}a$ , die ganze Axe des Skalenoeders ist also  $\frac{7}{3}a$ , und das krystallographische Zeichen für b wird daher  $\frac{r}{1}\frac{B_3^2}{2}$ .

Die Bezeichnung der ganzen Kombination ist:

oR, 
$$\frac{1}{2}Q$$
,  $\frac{1}{2}D$ , Q, D, 2Q,  $\frac{1}{r}\frac{B\xi}{2}$ ,  $\frac{1B\zeta}{r}$ ,  $\infty B$ ,  $\infty Q$ .

3. Die Entwickelung der Kombination des Quarzes Fig. 313

Fig. 313. kann nur für wenige Gestalten aus der



kann nur für wenige Gestalten aus der Lage der Kombinationskanten geschehen. Diese sind, wenn s = R genommen wird, und zwar gyroidisch mit geneigten Flächen erscheinend, oben R und unten R',

$$P = l\frac{Q}{2}$$
 und  $z = r\frac{Q}{2}$ , oder zusammen  $Q$ ,

und  $r = \infty Q$ . Doch bemerken wir noch drei Quarzoide b, m und a, fünf Plagieder x, y, u und v links, und o rechts, und ein symmetrisch sechsseitiges Prisma d, die Grenze einer Reihe von Plagiedern.

Für die Bestimmung der Quarzoide messen wir die Winkel  $Pr=141^{\circ}47'$ ,  $br=154^{\circ}43'$ ,  $mr=165^{\circ}18'$  und  $ar=168^{\circ}52'$ , die halben Winkel an der Basis sind also für  $P=51^{\circ}47'$ , und für

 $b=64^{\circ}43$ , für  $m=75^{\circ}18'$ , für  $a=78^{\circ}52'$ . Die sugehörigen Tangenten stehen in dem Verhältniss der Axen dieser Formen oder in dem von 1:  $\S:3:4$ . Die Zeichen der Quarzoide sind demnach Q,  $\S Q$ , 3Q, 4Q. Nach Gustav Rosk's neuesten Mittheilungen kommen aber die drei letztern nur hemiedrisch vor.

Auch für die Bestimmung der Plagieder gelten die Winkelmasse  $sr=142^{\circ}2_{1}^{\circ}$ ,  $or=154^{\circ}55'$ ,  $xr=161^{\circ}31'$ ,  $yr=165^{\circ}25'$ ,  $xr=167^{\circ}59'$ ,  $vr=171^{\circ}8'$ . Die halben Winkel an den Seitenkanten sind für das Rhomboeder  $s=52^{\circ}2_{1}^{\circ}$ , für die Plagieder  $o=64^{\circ}55'$ ,  $r=71^{\circ}31'$ ,  $y=75^{\circ}25'$ ,  $u=77^{\circ}59'$ ,  $v=81^{\circ}8'$ . Die Verhältnisse in dem Schnitte senkrecht auf die Seitenkanten entsprechen den Tangenten, oder den Verhältnissen von  $1:\frac{s}{2}:\frac{s}{3}:3:\frac{1}{3}:5$ . Die Zeichen der Plagieder sind  $r\frac{8\frac{s}{3}}{2}$ ,  $1\frac{8\frac{s}{3}}{2}$ ,  $1\frac{8\frac{s}{3}}{2}$ ,  $1\frac{8\frac{s}{3}}{2}$ ,  $1\frac{85}{2}$ .

Die Flächen d, als Zuschärfungen der abwechselnden Seitenkanten des Prismas  $\infty Q$  stellen uns die Neigung an der Kante y eines Skalenoeders dar, welches zu  $\infty R$  gehört. Sie misst  $162^{\circ}6'$ . Die Kante von  $137^{\circ}54'$  ( $300^{\circ}-162^{\circ}6'$ ), welche über R entstehen würde, entspricht der Seitenkante von  $\infty Sm$  und der Lage des Winkels von  $120^{\circ}$  am Rhomboeder  $\infty R$ . Wir haben also die Winkel von  $68^{\circ}57'$  und  $60^{\circ}$  zu vergleichen, deren Tangenten in dem Verhältnisse von  $\frac{3}{4}$ : stehen. Das Zeichen des Plagieders d, sowie es hier als Grenze in verwendeter Stellung vorkommt, ist demnach  $1\frac{\cos S_3^{3'}}{2}$ .

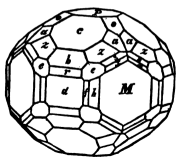
Die ganze Kombination ist mit allen ihren Eigenthümlichkeiten dargestellt durch die Zeichen

Q, 
$$\frac{5}{3}$$
Q,  $3$ Q,  $4$ Q,  $\frac{R}{R'}$ ,  $r\frac{S\frac{5}{3}}{2}$ ,  $1\frac{S\frac{7}{3}}{2}$ ,  $1\frac{S\frac{1}{3}}{2}$ ,  $1\frac{S\frac{1}{3}}{2}$ ,  $1\frac{S5}{2}$ ,  $r\frac{\infty S\frac{3}{3}}{2}$ ,  $\infty$ Q.  
 $P_{x}$ ,  $b$ ,  $m$ ,  $a$ ,  $s$ ,  $o$ ,  $x$ ,  $y$ ,  $u$ ,  $v$ ,  $d$ ,  $r$ .

## 84. Pyramidale Kombinationen.

Die vielflächige Kombination des Idokrases vom Vesuv Figur 314, welche ich in der Sammlung des Johanneums in Grats vorlängst beobachtet und gezeichnet hatte, ist in den beiden For-

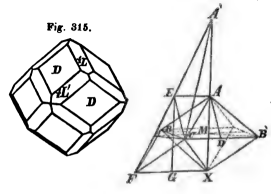
Fig. 314.



men r und x von Gustav Hosk durch neuere genaue Beobachtungen berichtigt worden. Sie erscheint hier in der neuen Gestalt.

Wir nehmen die Fläche c für die Grundpyramide P. Daraus bestimmen sich unmittelbar die begleitende Pyramide o = P', ferner die Grenzen P = 0,  $d = \infty P$  und  $M = \infty P'$ .

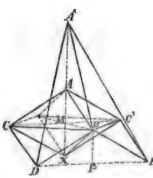
Fig. 316.



Die fünf Formen o, c, z, d und M verhalten sich genau in Bezug auf ihre Kombinationskanten wie in Fig. 315 die Flächen D, O, ½L', D' und H, wenn D und H an den dreiflächigen und vierslächigen Ecken erscheinen. Nach der

Entwickelung Fig. 316 ist  $\frac{1}{2}L' = Z3$  ein Zirkonoid mit dreifacher Axenlänge zu o gehörig, also in diagonaler Stellung gegen c.

Fig. 817.



Aus jener Figur erhellet auch das Axenverhältniss der parallelen Pyramide b. Die Kombinationskanten sind den Axenkanten von x, also den Axenkanten von b parallel. Diese Lage ist in Fig. 317 einzeln dargestellt. Die Linie AX ist die Axe der Pyramide o = P', A'E und AD sind zwei scharfe Axenkanten des Zirkonoides x = 2/3, daher A'DE eine Fläche, A'X die halbe Axe = 2AX

für die Seite der horizontalen Projektion DE = CC' der abgeleiteten Pyramide b.

Da aber P' die begleitende Pyramide von P ist, so ist AX die Axe von P, wenn die Basis derselben das in CBC'B' eingeschriebene Quadrat ist. Auf gleiche horizontale Projektion mit DE gebracht, muss AX doppelt genommen werden, um die Axe von c oder P darzustellen. Die Pyramide b hat also eine doppelt so grosse Axe als P, und ist daher 2P. Die drei Pyramiden o, c, b sind Glieder der Hauptreihe P'P und 2P, zwischen den beiden letzteren fehlt nur 2P', um die Reihe vollständig zu machen.

Das Zirkonoid e liegt zwischen b und M, wie z zwischen z und M; die Kombinationskanten zwischen z und e sind horizontal, daher ist e = 2Z'3, es ist mit dreifacher Axenverlängerung von einer Pyramide abgeleitet, die eine doppelt so grosse Axe hat, als o oder P'.

Die Kanten zwischen e und f sind horizontal, denen zwischen z und e parallel, daher f die Grenze der Reihe dreifacher Zirkonoide oder coZ'3, mit Winkeln von 126°52' über M, von 143°8' über d.

Zur Entwickelung der Pyramide r, dient Fig. 317, aber sie stellt hier die Ableitung der Pyramide e = 2Z/3 aus 2P vor. Die Kante A'B besitzt deutlich die Lage der Fläche von r, die entsprechende Axe ist gleich dem dreifachen der Axe von P, oder P', also die Pyramide selbst 3P.

Das Zirkonoid s kann durch folgende Betrachtungen bestimmt werden. Das Zirkonoid s=Z'3 liegt zwischen P' und  $\infty$ P, (o und d) an seinen scharfen Axenkanten erscheint 2P' mit parallelen Flächen. Die letztere Gestalt ist zwar nicht in der Kombination, wohl aber das schärfere Glied b=2P. Ebenso haben wir das Zirkonoid s zwischen P und  $\infty$ P' (c und M), und an seinen scharfen Axenkanten erscheint 2P (b) mit parallelen Kanten, wie diess der in der Natur oft zu beobachtende Durchschnitt von s, b, s erläutert. Wir haben daher die Analogien

$$P': 2P': Z'3 \implies P: 2P: Z3.$$
o b' s c b s

Das Zirkonoid s kann daher nur von P, und zwar vermittelst einer dreifachen Axenverlängerung abgeleitet seyn.

Für a muss die Ableitungszahl  $\Longrightarrow$  3 seyn, wie für s, weil die Kombinationskanten zwischen beiden horizontal sind. Die scharfen Axenkanten von a liegen aber wie die Flächen von P(c), die scharfen Axenkanten von s wie die Flächen von P(b). Bei gleicher horizontaler Projektion ist also die Axe von a gleich der halben Axe von a Z3, das Zirkonoid selbst also a Z3.

Mit h macht s horizontale Kombinationskanten, wenn diese

Fig. 818.



Flächen zum Durchschnitte kommen, es ist also  $\infty$ Z3. Sind die Kanten nicht sichtbar, so leitet der Winkel, der über  $M=143^{\circ}$  8', über  $d=126^{\circ}$  52' ist.

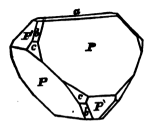
Wir bedürfen einer Konstruktion für das letzte Zirkonoid x. Es liegt parallel zwischen c und M, P und  $\infty P'$ , und an seinen scharfen Axenkanten liegt über e noch die Pyramide r=3P, sowie diess Fig. 318 ausdrückt. Die halbe Axe von P ist AM; da A'D liegt wie die Fläche von 3P, so ist A'X=3AX=6AM, und die halbe Axe des Zirkonoides A'M=5AM, das Zirkonoid selbst also Z5.

Die Bezeichnung der ganzen Kombination findet sich demnach:

o, P', P,  $\frac{1}{2}$ Z3, Z'3, 2P, Z3, 3P, 2Z'3, Z5,  $\infty$ P',  $\infty$ P,  $\infty$ Z'3,  $\infty$ Z3. P, o, c, a, x, b, s, r, e, x, M, d, h, f.

2. Der hemiedrische Charakter ist deutlich in der Kombination des Kupferkieses Fig. 319 ausgesprochen. Kaum be-

Fig. 819.

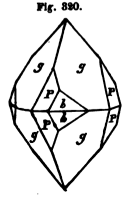


darf man etwas anderes zur Erläuterung der Verhältnisse beizufügen, als die krystallographische Bezeichnung

o, P', 
$$+\frac{P}{2}$$
,  $-\frac{P}{2}$ , 2P'.

Die drei Pyramiden sind unmittelbar in der Hauptreihe auf einander folgende. Nur die mittlere derselben erscheint mit tetraedrischer Hemiedrie.

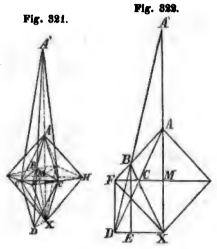
3. Den pyritoidisch-hemiedrischen Charakter zeigt die Fig. 320 des Scheelits. Wir nehmen g ale die Grundgestalt, für die nächst schärfere Pyramide P folgt unmittelbar das Zeichen 2P'. Zur Entwickelung der Verhältnisse des halben Zirkonoides b , dient die Beobachtung. dass die Kombinationskanten zwischen b und P parallel sind denen zwischen P und g. Ferner dass die Kombinationskanten von g und b parallel sind den Durchschnitten von b mit den unteren Flächen von P', wie man diess leicht in der



Diese Lage der Linien ist für eine Fläche in Fig. 321 perspektivisch, und in Fig. 322 auf dem Hauptschnitte vollständig

verzeichnet. Die Kombinationskante BC zwischen der oberen Fläche ABCH von P. und der unteren XCBC von 2P' und die Linie CD parallel der Axenkante AC von 2P' bestimmen die Lage der Zirkonoidfläche A'BDC. welche Gestalt mit 2P den gleichen Punkt C besitzt. Gesucht wird m, oder das Verhältniss der Axen MA und MA'. Die Linie XB geht durch die Mitte von FM, also ist  $FB = \frac{1}{2}FA$ ,

Natur beobachtet.

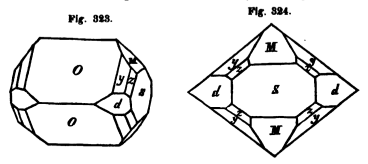


und  $DE = \frac{1}{3}DX$ . Da  $BE = \frac{1}{3}MX$ , so ist A'X = 4A'X, oder A'M = 3AM, daher das Zirkonoid b = 2Z'3, ein schon an der ersten Kombination und mehreren Formen dieser Art giltiges Verhältniss. Die Kombination ist im Ganzen:

P, 2P', 
$$\frac{1}{r} \frac{2Z'3}{2}$$
.
g, P, b.

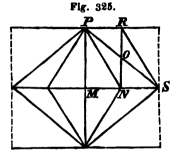
### 85. PRISMATISCHE KOMBINATIONEN.

1. Bei der Entwickelung prismatischer Kombinationen wird es bereits sehr vortheilhaft, die Projektionen zu verzeichnen. So betrachten wir die Fig. 323 und ihre Projektion Fig. 324. Sie



stellt eine merkwürdige Varietät am Baryt vor, von Freiberg, in theilbaren Baryt eingewachsen. Wir nehmen das Orthotyp z für die Grundgestalt O. Die Domen M und o liegen an den Axenkanten desselben, und zwar ersteres an den stumpfen, und ist  $\bar{\mathbf{D}}$ , letzteres an den scharfen und ist  $\bar{\mathbf{D}}$ . Die Diagonalfläche s ist also  $\infty \bar{\mathbf{D}}$ .

Die Flächen d erscheinen als Rhomben an der Stelle der Kombinationsecken zwischen z und o. Käme ein ähnlich gelegenes Flächenpaar d' an den andern Kombinationsecken vor, so müsste z auch damit Kanten hervorbringen, die denen von z mit d parallel wären. z würde also, z als Basis betrachtet, an den Axenkanten von z und z und z werden also z 1 seyn.



Daher ist  $d = \infty 02$ . Diess ist auch in dem Hauptschnitte Fig. 325 klar. Nur wenn RO = 0N, ist d ein Rhombus, dann ist aber auch MN = NS, 'und MS = 2NS, wie oben.

Das Orthotyp y hat dieselbe Basis wie d, dieselbe Neigung der den scharfen Axenkanten von O entsprechenden Axenkanten, ist also Ŏ2.

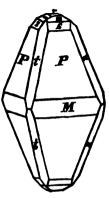
Die ganze Kombination ist also:

$$\check{\mathbf{D}}, \ \check{\mathbf{D}}, \ \check{\mathbf{O}}2, \ \mathbf{O}, \ \infty \check{\mathbf{O}}2, \ \infty \check{\mathbf{D}}.$$
o,  $M, y, z, d, s$ .

2. Die in Fig. 326 dargestellte Varietät des Schwefels von Artern in Thüringen befindet sich in der Wernerischen Sammlung in Freiherg. Das Orthotyp P bietet sich sogleich als Grundgestalt O dar.

Unmittelbar folgt  $r = \vec{0}$ ,  $t = \breve{D}$ , n = D,  $M = \infty 0$ .

Für die zwei flachen Orthotype geben vergleichende Messungen der Seitenkanten von m, s und P, die Winkel 62° 9′, 90° 15, und 143° 17′, die Tangenten der halben Winkel 31°  $4\frac{1}{2}$ ′, 45°  $7\frac{1}{2}$ ′ und 71°  $38\frac{1}{2}$ ′ verhalten sich wie die Axen der Orthotype = 1: $\frac{1}{2}$ : $\frac{1}{2}$ :1. Die krystallographischen Zeichen der Formen sind  $\frac{1}{2}$ 0 und  $\frac{1}{3}$ 0.



Die krystallographische Bezeichnung der ganzen Kombination findet sich:

o, 
$$\frac{1}{2}$$
0,  $\frac{1}{3}$ 0,  $\tilde{D}$ ,  $\bar{D}$ , 0,  $\infty$ 0.
r, m, s, n, t,  $\tilde{P}$ ,  $M$ .

3. Unter den schönen, weissen, durchsichtigen Baryten von Alston Moor, von Herrn Grafen A. Breunner gesammelt, besitzt das k. k. montanistische Museum auch die Kombination Fig. 327, deren Projektion auf der Base & in Fig. 328 erscheint. Wie in Fig. 323 und 325 bestimmen sich die Formen:

$$\breve{\mathbf{D}}$$
,  $\bar{\mathbf{D}}$ ,  $\mathbf{02}$ ,  $\mathbf{0}$ ,  $\infty \mathbf{02}$ ,  $\infty \bar{\mathbf{D}}$ .

Die Fläche k steht senkrecht auf der Axe erhält also das Zeichen o, P das Zeichen  $\infty \check{\mathbf{D}}$ .

Fig. 327.

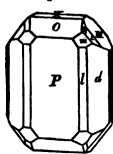
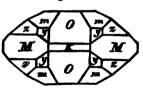


Fig. 328.

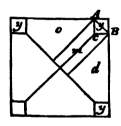


Die drei Formen m, l und sind zu entwickeln. Aus den parallelen Kanten zwischen P, m, w, m und P, wie

sie besonders in der Projektion erscheinen, folgt, dass beide Orthotype den Hauptschnitt senkrecht auf & und s mit einander gemein haben, die Axe gleich, die der kurzen Dia-

gonale von O(x) entsprechen den Diagonalen, doppelt so gross als diese. In der Projektion Fig. 329 sind die Kombinationskan-

Fig. 329.



ten zwischen y, o, y auch die zwischen y, d, y parallel, ferner ebenfalls die zwischen o, m und d. Analog der Konstruktion für die Ableitung von Orthotypen mit ähnlicher Basis muss also für m die entsprechende Diagonale halb so gross seyn als die gleich gezlegene Linie für das Orthotyp y. Da aber das Orthotyp m zur scharfen Axenkante von O (z) gehört, so setzen wir diese Linien

gleich, und dafür wird die andere Disgonale viermal so gross als die von O, und die Axe, welche bei y und z gleich war, noch einmal so gross, das Zeichen für m ist 2 $\check{O}4$ . Die horizontalen einander parallelen Kanten zwischen m, l und m geben für l als Folge  $\infty \check{O}4$ .

Gleicherweise haben wir bei den häufig erfolgenden Durchschnitten von z, u und z Gelegenheit, einen ähnlichen Paralle-Hismus zu beobachten, und daher für u den Ausdruck co zu entwickeln.

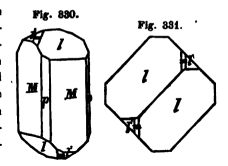
Die ganze Bezeichnung ist:

 $\circ$ ,  $\ddot{\mathbf{D}}$ ,  $\ddot{\mathbf{D}}$ ,  $\ddot{\mathbf{O}}$ 2,  $\mathbf{O}$ ,  $2\ddot{\mathbf{O}}$ 4,  $\infty\ddot{\mathbf{D}}$ ,  $\infty\ddot{\mathbf{O}}$ 4,  $\infty\ddot{\mathbf{O}}$ 2,  $\infty\mathbf{O}$ ,  $\infty\ddot{\mathbf{D}}$ .

k, o, M, y, x, m, P, l, d, u, s

4. Die Kombination am Zinkvitriol Fig. 330, Projektion Fig. 331 zeigt ausgezeichnet den hem iedrischen Charakter. Die

Fischen l'und l' zusammen würden bei gleicher Ausdehnung ein Orthotyp O hervorbringen. Jede derselben einzeln l und l, oder l' und l' geben ein Tartaroid. Die übrigen Formen erscheinen pantoedrisch. Die Bezeichnung aus der Lage aller Kanten klar, ist:



$$\bar{\mathbf{D}}$$
,  $\frac{\mathbf{O}}{2}$ ,  $-\frac{\mathbf{O}}{2}$ ,  $\infty \mathbf{O}$ ,  $\infty \bar{\mathbf{D}}$ ,  $\infty \bar{\mathbf{D}}$ .

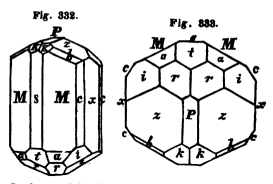
m,  $l$ ,  $l$ ,  $l$ ,  $m$ ,  $p$ ,  $o$ .

### 86. AUGITISCHE KOMBINATIONEN.

Die Annahme einer Abweichung der Axe hat, in Vergleich mit früheren Betrachtungen einzelner Spezies, eine grosse Einfachheit in den Verhältnissen der Formen zum Vorschein gebracht. Am deutlichsten wird man sie in den Projektionen gewahr, welche in der Richtung der Axe und der Diagonalen genommen werden. Man muss daher suchen, diese Erleichterung stets vor die Augen zu bringen. Für die leichte Einsicht in die ohnedem weniger anschauliche Symmetrie ist die graphische Darstellung geneigter Prismenflächen in geneigter Lage gegen eine auf dem Papier gezogene Perpendikulär-Linie nicht vortheilhaft. Wir werden daher stets die Linie, die der abweichenden Axe parallel ist, perpendikulär darstellen.

Die schöne vesuvische Kombination des schwarzen Amphibols Fig. 332, Projektion Fig. 333 diene als Beispiel für die Entwickelung. Man kann an der perspektivischen Darstellung wohl häufigen Parallelismus der Kombinationskanten bemerklich machen, aber nur in der Projektion erscheint derselbe mit hinreichender Evidenz, um die Analogie aus dem orthotypen und pyramidalen Systeme hervorzurufen.

Wir nehmen P als Base o, k und r als  $+\frac{A}{2}$  und  $-\frac{A}{2}$ , M folgt  $= \infty A$ ,  $s = \infty \tilde{H}$ ,  $x = \infty \tilde{D}$ .



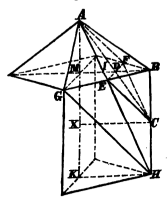
Die Abweichung der Axe ist

14° 58′, die
Neigung daher von
o gegen ∞H ==
104° 58′, die Base schliesst diesen
Winkel mit der
stumpfen Kante ein,
oder mit der Ouer-

fläche, welche ihr in der Lage entspricht, und sie mit parallelen Kombinationskanten hinwegnimmt.

Die Flächen z gehören zu einem Doma, indem ihre Durchschnitte mit der Base P einander parallei sind. Sie erscheinen als Rhomben an den scharfen Kombinationsecken zwischen A und  $\infty$  A, das ist zwischen k, r und M. Die Fläche t, welche zu einem Hemidoma gehört, erscheint genau so an den stumpfen Ecken. Die rhombische Gestalt AECF Fig. 334 ist davon abhängig, dass

Fig. 334.



AD = DC, also auch AM = MX ist, oder bei gleicher Axe MD = 1MB, das Zeichen für das Doma s wird daher 2D, das für das jenseitige Hemidoma t wird — 2H

Das Hemidoma  $-\frac{2\ddot{H}}{2}(t)$  er-

scheint mit parallelen Kombinationskanten an der Axenkante von a, einem Augitoide von gleicher Basis mit A, da es zwischen dieser Ge-

stalt und  $\infty A$  liegt. Dies Zeichen für a ist also unmittelbar  $-\frac{2A}{2}$ .

Dieselbe Figur dient zur Entwickelung von b und i, welche deutlich gleiche diess - und jenseitige Lage als Augitoidhälften besitzen. Einer ihrer Hauptschnitte stimmt mit dem von A überein, ferner erscheinen sie mit paradlelen Kombinationskanten zwischen

2Ď und  $\infty A$ , z und M. In Fig. 334 stellt AGB eine Fläche der Grundgestalt dar, AGH eine Fläche der abgeleiteten. Die Linie GH ist parallel EC, daher CH = BC, und AM =  $\frac{1}{3}$ AK. MI wird daher =  $\frac{1}{3}$ MB. Setzen wir IM = BM, so wird jede der Linien MA und MG dreimal so gross, daher das Zeichen von  $b=\pm \frac{3\breve{A}3}{2}$ , das von  $\dot{s}$  gegenüberliegend =  $-\frac{3\breve{A}3}{2}$ .

Das Prisma c findet sich durch Messung  $= \infty \tilde{A}3$ , aber auch die Kanten können Außschluss geben, da die zwischen i, b und c oder Durchschnitte mit der Fläche P, wo sie vorkommen, parallel sind.

Die ganze Bezeichnung ist:

$$0, +\frac{A}{2}, +\frac{3\check{A}3}{2}, 2\check{D}, -\frac{A}{2}, -\frac{3\check{A}3}{2}, -\frac{2\check{H}}{2}, -\frac{2A}{2}, \infty\check{D}, \infty\check{A}3, \infty A, \infty\check{H}.$$
 $P, k, b, x, r, i, t, a, x, c, M, s.$ 

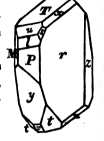
## 87. Anorthische Kombinationen.

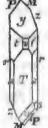
Mit bedeutend abweichenden Winkelmaassen erscheinen ganz ähnliche Formenverhältnisse, auch im anorthischen Krystallsysteme. Insbesondere die des Axinites sind dafür höchst lehrreich, hier wird daher die Varietät aus Cornwall gewählt, die ich in Freiberg untersuchte, an Stücken, welche damals Eigenthum des Herrn Grafen A. Breunner waren, und die nun im k. k. montanistichen Museum aufbewahrt werden.

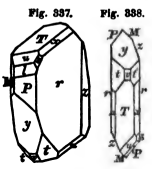
Sehr verschieden von dem Amphibolkrystalle Fig. 332 ercheint auf den ersten Blick die tafelförmige Kombination des Axinites Fig. 335. An der Projekzion Fig. 335. Fig. 336.

Fig. 336 der letztern erkennt man dagegen alsogleich die vielfältigen Analogien mit der Projekzion Fig. 333 des Amphibols.

Wie dort P nehmen wir T als die Base, und zwar hier des Anorthoides, welches als Grundgestalt für die Ableitung gilt, und bezeichnen sie durch o.







Das Anorthoid A, von welchem drei Viertel in der Kombination erscheinen, nämlich die rechte diesseitige Fläche  $r\frac{A}{4}(u)$ , die rechte jenseitige  $-r\frac{A}{4}(t')$ , und die linke jenseitige  $1\frac{A}{4}(t)$ , ist die Grundgestalt.

In den Flächen P und M erkennen wir das rechte und linke Hemi-

prisma, von gleichem Querschnitte mit A; nämlich  $P = r \frac{\infty A}{2}$  und  $M = 1 \frac{\infty A}{2}$ .

Die beiden Längshemidomen - Flächen x und n haben die Lage wie dort die Domen x oder 2D, sie erhalten also die Zeichen  $r\frac{2H}{2}$  für x, und  $l\frac{2H}{2}$  für n; mit dem Zeichen , weil der stumpfe Winkel der Basis zunächst an den Flächen x und n liegt, wenn auch die vordere Kante MP wegen der Neigung der Axe nur m 90° 18′ wird.

An der Axenkante zwischen t' und t, das ist zwischen —  $r\frac{A}{4}$  und —  $l\frac{A}{4}$  liegt v, deutlich —  $\frac{\ddot{H}}{2}$ ; darunter  $y = -2\frac{\ddot{H}}{2}$  ähnlich dem t der Figur 196 am Amphibol.

Auch für die Flächen s und l haben wir dort zur Vergleichung die analogen  $s=-\frac{3\tilde{A}3}{2}$  und  $s=-\frac{2A}{2}$ . Mit der nöthigen Veränderung der Zeichen für die verschiedene Lage im anorthischen Systeme wird daher  $s=r\,\frac{3\tilde{A}3}{4}$ , und  $l=r\,\frac{2A}{4}$ .

Damit endlich auch in der der Axe parallelen Fläche nichts fehle, ist r die Längsfläche  $\Longrightarrow$  con H, und s, nach Messung, da

hier keine Durchschnitte beobachtet werden,  $=1\frac{\infty\bar{A}3}{2}$ . Sie entsprechen genau den dortigen Flächen  $x=\infty\bar{D}$  und  $c=\infty\bar{A}3$ .

Keine der Flächen ist uns daher aus der Vergleichung mit der augitischen Kombination unentwickelt geblieben, und es ist nur noch übrig, durch Zusammenstellung nach Rechts und Links, Diesseits und Jenseits die Zeichen der einzelnen Formen in der Ordnung an einander zu reihen, wie folgt:

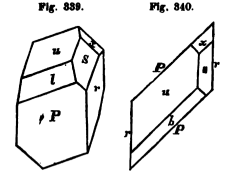
o, 
$$r\frac{A}{4}$$
,  $r\frac{2A}{4}$ ,  $r\frac{3\bar{A}3}{4}$ ,  $r\frac{2\bar{H}}{2}$ ,  $1\frac{2\bar{H}}{2}$ ,  $-\frac{\bar{H}}{2}$ ,  $-\frac{2\bar{H}}{2}$ ,  $-r\frac{A}{4}$ ,  $-l\frac{A}{4}$ ,  $r\frac{\infty A}{2}$   
 $T$ ,  $u$ ,  $l$ ,  $s$ ,  $x$ ,  $n$ ,  $v$ ,  $y$ ,  $t'$ ,  $t$ ,  $P$ 

$$l\frac{\infty \bar{A}}{2}$$
,  $l\frac{\infty \bar{A}3}{2}$ ,  $\infty \bar{H}$ .
$$M$$
,  $s$ ,  $r$ .

Die Varietäten aus dem Dauphiné sind meistens viel einfacher, daher kürzer in ihrer Entwickelung, aber wir verstehen sie nur durch Vergleichung mit den zusammengesetzteren. So besteht Fig. 339 aus folgenden sechs einfachen Formen:

$$r\frac{A}{4}$$
,  $r\frac{2A}{4}$ ,  $r\frac{3\overline{A}3}{4}$ ,  $r\frac{2\overline{H}}{2}$ ,  $r\frac{\infty A}{2}$ ,  $\infty \overline{H}$ .  
 $u$ ,  $l$ ,  $s$ ,  $x$ ,  $P$ ,  $r$ .

Diese Varietät bildet gewissermassen das rechte diesseitige Viertel der ganzen Kombination, von derselben in Fig. 336 nach Linien in der Projektion parallel und senkrecht auf rabgetrennt, so wie die Projektion Fig. 340 es zeigt.



# 88. Zeichnung der Kombinationen.

In den Abschnitten S. 22, 41, 49 bei dem Hexaeder, den Rhomboedern, den Pyramiden, sind die Regeln erläutert, deren Haidinger's Mineralogie.

zwischen den Prismenflächen  $\infty Q$  zusammengedrückt, oder die Quarzoidflächen sind jede anders ausgedehnt, so dass oft scheinbar ganz unsymmetrische Gestalten entstehen. Höchst merkwürdige Erscheinungen dieser Art sind insbesondere an den volkkommen klaren und scharfkantigen Bergkrystallen aus dem Dauphine sehr gewöhnlich. Dergleichen Abweichungen müssen stets auf die geometrische Einfachheit zurückgeführt werden. Doch wird uns die Vorsicht gebieten, in dieser Vereinfachung nicht zu weit zu gehen, wie denn die Arbeiten der neuesten Zeit häufig die scheinbar regelmässigen Resultate älterer Forscher als der Natur nicht vollkommen entsprechend nachgewiesen haben, hemiedrische Symmetrie fand sich statt pantoedrischer, das rhomboedrische und pyramidale System fand sich statt des tessularischen, das augitische System statt des orthotypen u.s. w.

Der Begriff der krystallographischen Axen, §. 122, ist nicht in der dort gegebenen Beschränkung bei den in der Natur vorkommenden Krystallen anwendbar. Statt einer einzigen Linie erhält man eine unendliche Anzahl einer solchen Linie parallel gehenden Richtungen. Die Axe eines Rhomboeders verbindet die zwei Spitzen und geht durch den Mittelpunkt des Körpers. Sind die Flächen unregelmässig ausgedehnt, so ist diess nicht mehr der Fall; nicht durch die zwei Spitzen geht eine Axe, sondern die Axenrichtung, welche für jedes kleinste Theilchen des Krystalls gilt, ist eine solche, dass für eine gegebene Spitze die Axenlinie gleich gegen die drei in derselben zusammenlaufenden Axenkanten geneigt ist. Dieselbe Ausdehnung muss auch, wie sich später zeigen wird, den optischen Axen und Linien überhaupt gegeben werden.

Was bei der krystallographischen Betrachtung der Formen Axe genannt wird, ist eine Linie, parallel dieser Linie geht die Axenrichtung in den natürlichen Krystallen.

Die Flächen selbst sind auch nicht immer eben, sondern uneben oder gekrümmt. Man unterscheidet insbesondere glatte, gestreifte, rauhe, drusige, gekörnte und gekrümmte Flächen.

Die glatten Flächen lassen keine Unebenheiten wahrnehmen, sie nähern sich am meisten dem Begriffe einer mathematischen Ebene. Vollkommen glatte Flächen sind selten. Man trifft sie an kleinen Krystallen, den ganzen Umschluss bildend, oder

einzelnen bestimmten Gestalten an grösseren Krystalien angehörig. Glatte Flächen sind häufig zugleich auch glänzend, daher sie dem Auge ganz nahe gebracht ein vollkommenes Bild eines Gegenstandes zurückzustrahlen vermögen. Auf der Vollkommenheit dieser Eigenschaft beruht der Gebrauch des Reflexionsgonyometers.

Gestreifte Flächen sind mit parallelen linienartigen Erhabenheiten und Vertiefungen bedeckt. Untersucht man sie genau, so nimmt man wahr, dass nebst der in der Richtung der wirklichen Fläche erscheinenden noch Anfänge von anderen Flächen sich zeigen, welche mehrmals mit einander abwechseln, und so eine Reihe paralleler Durchschnitte hervorbringen. Die Streifung der Flächen wird also durch diese Kombinationskanten hervorgebracht.

Streifung findet sich sehr häufig in der Natur. Die Flächen des regelmässigen sechsseitigen Prismas  $\infty Q$  am Quarze sind stets horizontal gestreift, manchmal sehr fein, aber auch oft mit so deutlichen Abwechselungen wie in Fig. 342, der Flächen von

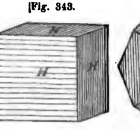
 $r\frac{Q}{2}$  (P) and  $l\frac{Q}{2}(z)$  mit  $\infty Q$  (r), dass man sich

ihrer als Beispiel für die Erklärung dieses Phänomens bedienen kann. Nicht bloss die Flächen von Q und  $\infty$ Q sind es am Quarz, welche durch ihre Abwechselung die Streifung hervorbringen; man entdeckt auch die wenig gegen r geneigte Lage mancher scharfen Quarzoide, die zur Krystallreihe des Quarzes gehören.

Die Hexaeder des Schwefelkieses sind häufig gestreift, und zwar in drei senkrecht auf einander stehenden Richtungen, wie Fi-

gur 343, von Haür Varieté triglyphe genannt. Dieselbe Richtung der Streifung ist bei den Pyritoiden derselben Spezies, z. B.

denen von Schem-



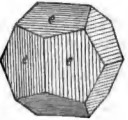


Fig. 842.

nitz Fig. 344 ersichtlich; die eine wie die andere Form hat ihre

Fig. 845.

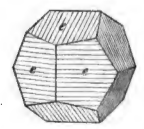
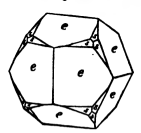


Fig. 346.



Streifung von dem Erscheinen der andern. Nur ihre Stellung ist hier nicht die parallele, sondern die umgekehrte. Durch die Streifung schon zeigt das Hexaeder Fig. 343 den pyritoidischen Charakter, während die Streifen in Fig. 344 durch die Hexaederflächen selbst hervorgebracht sind.

Die Pyritoide von Elba Fig. 345 zeigen aber oft die der vorigen gerade ins Kreuz liegende Streifung parallel der Senkrechten auf die charakteristische Kante, welcher dort die Streifung entsprach. Sie ist hier durch Flächen des Diploides  $\frac{1}{2}A\frac{1}{3}$  (s) hervorgebracht, dessen längste

Kante wie die Fläche von  $\frac{\frac{1}{s}F}{2}$  geneigt ist,

Fig. 847.



wie man schon an dem Zeichen erkennt. Die Konbination der beiden Formen selbst ist in Fig. 347 dargestellt.

Die Fläche des Rhomboeders  $\frac{1}{2}R'(g)$  am Kalkspathe erscheint kaum je ohne die charakteristische Streifung parallel seiner geneigten Diagonalen, oder parallel den Kombinationskanten mit R. Aber zwischen  $\frac{1}{2}R'$  und R sind noch mehrere andere Formen bekannt, z. B. das Quarzoid Q, die Skalenoeder  $\frac{1}{4}83$  und  $\frac{2}{8}83$ , welche Antheil an der Streifung nehmen.

Rauhe Flächen scheinen zwar im Ganzen eben, sind aber doch mit kleinen Unebenheiten besetzt, welche die gleichmässige Zurückstrahlung des Lichtes hindern, daher sie kein Bild ins Auge entsenden.

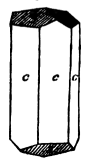
Drusige Flächen zeigen die Unebenheiten in einem vergrösserten Massstabe, und sie erklären dadurch die Erscheinung der rauhen. Es ragen nämlich über der Ebene der Flächen krystallinische Theilchen, von Krystallflächen in anderen Richtungen be-

grenzt hervor, aus deren Spiegeln in diesen Richtungen man die Form derselben erkennt. In Schlaggenwald in Böhmen kommt dunkelblauer Fluss vor, dessen Gestalt ein Oktaeder mit drusigen Flächen genannt werden kann. Genau betrachtet zeigen sich die Oktaeder als aus einer grossen Menge kleiner Hexaeder bestehend, welche eine vollkommen parallele Stellung haben. Alle ihre Flüchen spiegeln zugleich. Die Spitzen der Hexaeder bilden die Oktaederflüchen.

Gekörnte Flächen sind mit rundlichen Erhabenheiten besetzt. Eckige flach pyramidenartige Erhabenheiten tragen viele Flächen auf sich, welche dadurch die vollkommene Ebenheit verlieren, die ihnen als geometrisch entwickelte Glieder der Krystallreihe zukommen. Anstatt eines Bildes strahlen dreiseitige Flächen dieser Art, welche also eine dreiseitige Pyramide auf sich tragen, auch drei verschiedene Bilder zurück, vierseitige Flächen, vier Bilder u. s. w., die nur sehr wenig von einander entfernt sind. Obwohl manche von diesen als besondere einfache Gestalten bestimmt und behandelt werden können, so verdienen sie doch als eine eigene Klasse von Gestalten betrachtet zu werden, bei deren Hervorbringung nebst der allgemeinen spezifischen Anziehung auch die Gestalt der Fläche Einfluss gehabt zu haben scheint.

Im Ganzen genommen stellen alle die vorhergehenden Verschiedenheiten doch ebene Flächen vor. Es gibt aber an den Krystallen oft krumme Flächen, die zugleich glatt sevn können, und eine ganz beständige Lage zeigen. Der Diamant ist oft ganz von krummen Flächen eingeschlossen, vorzüglich die Gestalten, welche nicht Oktaeder sind, wie die Borazitoide und Adamantoide, die Hexaederflächen sind drusig, aber die Oktaederflächen besitzen die höchsten Grade der Vollkommenheit, und sind glatt und glänzend. Am Baryt finden sich oft krumme Flächen, einem Orthotype gehörig an den Kombinationsecken zwischen  $\bar{\mathbf{D}}$  (M) und ∞02 (d). Am Kalkspathe erscheinen krumme glatte Flächen, zuweilen an den horizontalen Kombinationskanten zwischen 2R' und ∞R Fig. 346. Die Flächen des Rhomboeders ¿R' selbst sind durch die Aufeinanderfolge der die Streifung hervorbringenden Flächen zylindrisch gekrümmt. Es entstehen dadurch linsenförmige Gestalten, wenn nur die zwei Formen 18 und R

Fig. 348.

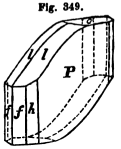


susammen die Streifung hervorbringen, oft auch nur R allein, welches in seinen Axenkanten nicht vollständig ausgehildet ist.

Formen dieser Art, nur noch mit der Fische senkrecht auf die Axe kombinirt, finden sich an dem Dolomit, dem Braunspath von Ratieborzitz, schr ausgezeichnet am Mesitin aus dem Brozzothal in Piemont, Auch in andern Kombinationen erscheinen sie häufig und es lässt sich insbesondere an der Lage der Streifung der drei in einer Spitze zusammenlaufenden Flächen von

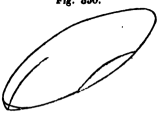
R'am Kalkspath die Richtung der krystallographischen Hauptaxe erkennen, und dadurch die Entwickelung der Kombination vorbereiten.

Die Lage der so häufig vorkommenden Krümmung der Oberfläche am Gyps, ist besonders merkwürdig. Sie liegt an der Stelle. der Fläche o parallel der Basis des Augitoides A (der Hauxschen Flächen l und n) und rundet sich mit den Flächen l seibst ab. sowie es die Fig. 349, eine Varietät von Bex in der Schweiz



zeigt. Es gibt in Thon eingewachsene Krystalle von Gyps, die bloss in diesen krummen Flächen eingeschlossen sind, und welche dann eine linsenförmige Gestalt annehmen wie Fig. 350. An der Stelle P ist aber jederzeit noch ein Rest der vollkommenen Krystallflächen zu erkennen, sowie anch die Flächen f in den meisten Fällen noch wahrzunehmen sind. Ziemlich vollkommene

Fig. 850.



Linsen dieser Art finden sich in ansehnlicher Grösse aber mannigfaltig verwachsen am Montmartre bei Paris zum Theil in eigenthümlichen Zwillingskrystallen, die später erklärt werden sollen; in parallelen Stellen aneinander gewachsen kommen sie bei Teplitz vor. Diese Gestalt ist

die gemeine Linse WERNERS, nicht uninteressant in der Geschichte der Entwickelung krystallographischer Methoden.

Eine zylindrische Gestalt nehmen durch vielfältige Längenstreifung die der Axe parallelen Prismen am Apatit's Pyromorphit, Turmalin und anderen Spezies an.

Die krummen Flächen am Diamante, am Gyps, Kalkspath, Schwerspath, und anderen sind konvex. Am Chabasit finden sich konkave Flächen zunächst den Axenkanten des Rhomboeders R, in welcher Gestalt er sich meistens findet, als zylindrisch vertiefte, doch glatte Streifung.

Auch die Kanten der Krystalle sind nicht gerade Linien. Die Durchschnitte krummer Flächen bringen untereinander, und mit ebenen Flächen krumme Kanten hervor, wie diess am Diamant mit grosser Vollkommenheit erscheint. Aber oft runden sich wie mit der einzelnen krummen Fläche, am Gyps auch noch andere Flächen in ihren Kanten zu, und es entstehen abgerundete Kanten, die manchmal wie am Bleiglanze, am Spinell von Äker, am Olivin aus dem Meteoreisen aus Sibirien, am Franklinit aus Nordamerika und andern, selbst zwischen glatten, spiegelglänzenden Flächen von der höchsten Vollkommenheit der Ausbildung liegen.

Bei aller ungleicher Vergrösserung gleichartiger Flächen, bei allem unregelmässigen Ansehen derselben, so lange sie nur noch überhaupt messbar sind, bleiben die Winkel der Gestalten doch dieselben, so dass im Allgemeinen ihre Unveränderlichkeit, sowie diess zuerst von Romé DE Isle ausgesprochen wurde, als ein wichtiges Naturgesetz gelten kann. Man muss daher zu Winkelbestimmungen die vorzüglichsten, mit den besten ebenen Flächen versehenen Krystalle auslesen. KUPFPER hat zuerst Abweichungen von der gänzlichen Gleichheit der Winkel mit Schärfe nachgewiesen. Die Abweichungen, welche Breithaupt an den verschiedenen zu einer einfachen Form gehörenden Flächen auffand, bewogen ihn Vieles in Frage zu stellen, was bisher allgemein angenommen war, und wofür die Symmetrie zu sprechen schien. So fand er die Neigung der Rhomboederflächen am Turmalin an jeder Kante verschieden. Aehnliches am Idokras, am Apatit, selbst an den zu dem Pyritoid  $\frac{1}{2}$  gehörenden Flächen am Schwefelkiese. Die Winkel der zwei Hälften des Quarzoides am

Quarze  $r \frac{Q}{2}(P)$  und  $l \frac{Q}{2}(z)$  haben nach ihm bis 0° 26' verschiedene Winkel.

Man kann in Beziehung auf diese Winkelunterschiede zwei Wege einschlagen. Entweder nach der Symmetrie bei den oben erwähnten Arten, das rhomboedrische und das pyramidale System als in der Natur begründet ansehen, und dann die Winkelverhältnisse zwar genau registriren, aber als Abweichungen betrachten; oder man muss die Spezies aus den rhomboedrischen und pyramidalen Systemen in das anorthische verweisen, indem man den Winkelmessungen die entscheidende Stimme einräumt. Wir geben annäherungsweise eine nahe stehende symmetrische Grundgestalt mit dem Wunsche, dass die Arbeiten der Mineralogen diesen höchst wichtigen Gegenstand der sorgfältigsten Prüfung unterwerfen mögen.

### 90. ZUSTAND DER VOLLKOMMENHEIT DER KRYSTALLE.

Krystalle sind bei ihrer Entstehung als Individuen entweder einzeln in einer fremdartigen Masse von durchaus gleicher Beschaffenheit gebildet; oder mehrere Individuen von derselben Beschaffenheit berühren einander, oder endlich war das den Krystall bei seiner Entstehung umgebende Mittel selbst in verschiedener Bichtung von verschiedener Beschaffenheit.

Krystalle mit glatten, symmetrisch ausgedehnten Flächen einzeln in einem gleichartigen Mittel gebildet, werden ein gewach se ne, oder wenn sie aus demselben herausgenommen sind, lose Krystalle genannt. Sie lassen in der Masse einen Abdruck zurück, wenn sie nicht etwa fest mit derselben verwachsen sind. Gut ausgebildete lose Krystalle sind die vollkommensten Produkte des Mineralreiches. Die Magnet-Oktaeder von Latterding bei Hofgastein, die von Pfitsch, Schwefelkies aus Thonschiefern, manche Granate, Feldspathe, Salz in Thonmergel lassen sich aus der Umgebung herausnehmen. Viele Feldspathe in harten Porphyren erlauben diess nicht, obwohl ihre Durchschnitte auf den Bruchflächen beweisen, dass ihre Oberfläche von ebenen Flächen gebildet ist.

Als Beispiele von Krystallen, die eingewachsen gebildet sind, das heisst in einem Mittel, welches von allen Seiten die freie Aeusserung der Krystallisationskraft erlaubte, können wir den Schnee anführen, der in der Luft, die Eisnadeln, die im Wasser eingewachsen sind, und die erst zu Boden fallen, wenn sie zu schwer geworden sind; die Salmiakkrystalle, die sich in erkalteten gesättigten Auflösungen so schnell bilden, dass sie im Kleinen das schönste Bild des Schneefalls darstellen, und andere.

Die Oberstäche der eingewachsenen Individuen ist aber oft selbst fern von glattstächig, die Flächen sind uneben, rundlich, die Kanten unscheinbar, und anstatt Krystallen nehmen wir nach der mehr und weniger rundlichen oder unregelmässigen Form, Körner oder eckige Stücke wahr. Der Granat zeigt häusig Körner; Dolomit, vollkommen theilbar, ist in dem grünen Talk des Greiners im Zillerthal eingewachsen, und von ganz runden Flächen begreuzt. Die Körner und eckigen Stücke sind stets Individuen, und daher einfach, die zusammengesetzten Mineralien erscheinen in mancherlei andern später zu erläuternden kugelähnlichen Gestalten. Ein Beispiel von Körnern gibt Silber in kleinen Mengen vor dem Löthrohr geschmolzen. Mit dem Aufglühen des Blicks krystallisirt es um und um, so dass man die Winkel des Hexaeders, des Oktaeders und Granatoides deutlich unterscheiden und selbst durch Spiegelung messen kann.

Aufgewachsene Krystalle sind nur zum Theil von einer Masse umgeben, welche der freien Bewegung der Theilchen bei ihrer Entstehung kein Hinderniss entgegen setzten. Sie sind daher auch nur an einem Ende ausgebildet, und daher unvollständig. Das andere Ende wird zur vollständigen Symmetrie ergänzt, doch muss man auch hier auf das sorgfältigste darauf sehen, dass man nicht zu viel Symmetrie ergänze. So zeigt am Turmalin, am Topas, am Galmei, am Rothgiltigerz das untere Ende oft eine verschiedene Bildung von dem oberen, man wird daher den an beiden Enden zu beobachtenden Individuen vorzügliche Aufmerksamkeit schenken, und nach der natürlichsten Anleitung bei der Ergänzung verfahren.

Auch aufgewachsene Krystalle zeigen der Körnerbildung ähnliche Unregelmässigkeiten. Solche sind die geflossenen Gestal-

ten am Bleiglanze, an dem die Kanten glattflächiger Krystalle ganz abgerundet erscheinen, bis man oft die Gestalt gar nicht mehr erkennen kann. Das Ungestaltete der Blende, z. B. von Kapnik gehört ebenfalls hierher, und begreift viele nebeneinander aufgewachsene Krystalle, deren Oberfläche unregelmässig abgerundet ist.

Wo sich Krystalle von derselben Beschaffenheit berühren, entstehen Flächen von eigenthümlicher Beschaffenheit. Sie sind selten eben, und diess nur in dem später ausführlich zu betrachtenden Falle der regelmässigen Zusammensetzung oder Zwillingskrystallisation. Im Aligemeinen halten sie keine bestimmte Richtung, sind unregelmässig gestreift, häufig rauh, und gewöhnlich uneben. Zuweilen trennen sich die Individuen leicht in denselben, wie am Kalkspath, am Kokkolith, einer Varietät des Granates, zuweilen zerbrechen die Individuen lieber in jeder anderen Richtung als in diesen Zusammensetzungsflächen.

An der Beschaffenheit der Oberfläche der Krystalle beurkundet sich das Fortschreiten der Bildung, aber auch das Fortschreiten der Zerstörung. Die mit kleinen Krystallspitzen und Theilchen besetzten Flächen erscheinen zum Theil noch im Fortwachsen begriffen. Aber auch die Auflösung hinterlässt eine merkwürdige Beschaffenheit der Oberfläche. Ich habe vielfältig die in Mons*) angeführte Bemerkung gemacht, dass Steinsalz an feuchter Luft gelegen nach und nach in der Art Feuchtigkeit anzieht, dass über die ganze Würfelfläche Fluoroidflächen von dem Fluoroid ‡F gebildet werden, theils ausspringende, theils einspringende Winkel zeigend. Die Abrundung der Kanten am Bleiglanze haben wir einem ähnlichen Verhältniss der Auflösung zuzuschreiben.

Das Zerfressene, wo es an Krystallen vorkommt, ist durch theilweise Auflösung hervorgebracht. Ungemein lehrreich ist in dieser Beziehung das Vorkommen mancher Aragonkrystalle von Herrengrund, welche ihrer ganzen Länge nach wie durch parallele Sägeschnitte eingekerbt erscheinen.

Man trifft Individuen in Gestalten, welche fern von derjenigen Regelmässigkeit sind, die sich auf Krystallformen zurückfüh-

^{*)} ZIPPE, Thl. II p. 38.

ren lassen. Die Zerstörung der Oberfläche einiger, leitet unmittelbar auf die Frage, wohin die hinweggenommenen Theile geführt werden. Man trifft sie auch oft nicht weit von der ursprünglichen Stelle wieder als kleine Individuen abgesetzt, die als Resultat der Bildung aus einem bewegten Mittel nicht immer regelmässige Formen zeigen. Am Bleiglanze von Przibram sind sie vorzüglich deutlich.

Man findet Individuen von Kalkspath, welche die Gestalt von Röhren besitzen, und die Werner und Mohs pfeisenröhrig genannt haben. Ihre Bildung ist der tropfsteinartigen analog, und sie werden dort bei den nachahmenden Gestalten nebst einer ausführlichen Beschreibung der przibramer Bleiglanze, vollständiger erklärt werden.

### VII. DAS GEFÜGE.

#### 91. THEILBARKEIT.

Die Individuen des Mineralreiches bestehen aus durchaus gleichartiger Materie. Man kann durch angewandte mechanische Gewalt den Zusammenhang der Theile oft sehr leicht aufheben, aber man entdeckt überall die gleiche Beschaffenheit in denselben.

Bei dem Versuche das Innere der Individuen durch Trennung ihrer Theile zu erforschen, erkennt man die höchst merkwürdige Eigenschaft vieler derselben, dass diese Trennung in glatten, ebenen Flächen stattfindet, die man vorher nicht bemerken konnte, weil sie in der That noch nicht vorhanden sind. Man nennt diese Eigenschaft die Theilbarkeit oder Spaltbarkeit der Mineralien, die erstere Benennung von Mohs für die Eigenschaft gebraucht. Wennen nannte sie den blättrigen Bruch. Die Theilbarkeit ist also die Eigenschaft der Individuen, dass ihre Theile sich in mehr oder weniger glatten ebenen Flächen trennen lassen. Nicht diese Flächen, nur die Fähigkeit, leichter in diesen als in anderen Richtungen zu zerbrechen, ist vor der wirklichen Trennung da. Die Trennung der Theile in unregelmässige krumme Flächen ist, als Gegensatz zur Theilbarkeit der Bruch der Individuen.

Hat man eine glatte und ebene Fläche dieser Art in einem Individuo entdeckt, so folgt parallel derselben an jedem Punkte,

wo man den Versuch anzustellen für gut finden mag, die regelmässige Trennung der Theile mit derselben Vollkommenheit und Leichtigkeit wie bei dem ersten. Darin besteht der Charakter der Theilbarkeit, zum Gegensatze der später zu erörternden Zusammensetzung.

Die Flächen, welche durch Theilbarkeit hervorgebracht werden, sind die Theilungsflächen. Die Richtungen, in welchen sie stattfinden, sind die Theilungsrichtungen. Mehrere derselben finden sich oft zugleich in einem einzigen Individuo, und bringen dann in ihrem Durchschnitte regelmässige Gestalten hervor, die man Theilungsgestalten nennt.

Theilungsflächen sind oft sehr leicht zu erhalten. Wenn man mit dem Hammer auf ein Stück Kalkspath oder Bleiglanz schlägt, so springen die Stücke mit Leichtigkeit auseinander, und zwar der erstere in solche, die mit unbedeutendem Nachhelfen die Gestalt eines Rhomboeders von 105°5′, die letztere in solche, welche die von Würfeln darstellen. Man sagt, dass der Kalkspath sich in Rhomboeder, der Bleiglanz in Würfel theile, oder nach diesen Gestalten theilbar sei.

Die Forschung begnügt sich nicht, dem Zufalle das Aufdecken der Flächen zu überlassen. Hat man erst die Anzeichen des Vorhandenseins von Theilbarkeit, so wendet man zweckmässig Hülfsmittel an, um sie möglichst deutlich und regelmässig zu erhalten. Ein stählerner Meissel mit einer scharfen Schneide ist hierzu vorzüglich geeignet. Man setzt ihn wie Fig. 351 mit

Fig. 851.

der Schneide in der Richtung der hervorzubringenden Theilungsfläche auf. Die entgegengesetzte Seite ruht auf einer Unterlage, die möglichst gleich gegen dieselbe drückt. Besonders ist mehrfach zusammengelegtes Tuch dazu anwendbar. Nun schlägt man mit einem kleinen Hammer rasch auf den Meissel, und ein Stück wie acbd trennt sich von der Hauptmasse. Bei dem Kalkspathe, der hier als Beispiel abgebildet ist, gelingt die Theilung leicht auf diese Art.

Die Richtung des Meissels von der Kante weg ist vortheilhafter

als eine Richtung gerade nach der hervorzubringenden Fläche zr, weil man nicht so viel Kalkspath zermalmt.

Nicht bei allen theilbaren Individuen gelingt das Theilen mit gleicher Leichtigkeit. Es finden sich vielmehr alle möglichen Abstufungen von der grössten Vollkommenheit und Leichtigkeit die Theilungsflächen hervorzubringen, bis zu derjenigen Beschaffenheit der Bruchstücke, welche nur dem aufmerksamen Beobachter ihr Daseyn verrathen. Man bezeichnet sie durch die Ausdrücke: sehr vollkommen, vollkommen, unvollkommen, undeutlich, unterbrochen, in Spuren, jenachdem sie mehr oder weniger dem Bilde der Vollkommenheit entsprechen. Das Mehr oder Weniger derselben ist aber in seinen feineren Abstufungen nicht von grosser Wichtigkeit, da sie selbst innerhalb der Grenzen einer Spezies wechselt. Die gegenseitige Vollkommenheit an einem Individuo bleibt um desto wichtiger.

Man kann Reihen von Glimmer, von Kalkspath zusammen stellen, von den vollkommensten glatten ebenen spiegelnden Flächen his zu solchen, die wenig mehr von jener grossen Regelmässigkeit zeigen. Spuren von Theilbarkeit fordern zu ihrer Entdeckung oft ein starkes einseitiges Licht, wie das Kerzenlicht oder die Sonne.

Als Beispiel der Abstufung der Vollkommenbeit nennen wir:
1. Glimmer, Gyps, Doppelspath, Euklas, Antimonglanz, Bleiglanz, Zinnober, Blende. 2. Fluss, Baryt, Ankerit, Amphibol, Pistazit, Wolfram. 3. Kryolith, Augit, Scheelit, Gelbbleierz, Wernerit, Braunit. 4. Aragon, Pyromorphit, Datolith, Quarz, Granat, Zinnstein, Bournonit, Fahlerz.

Die Theilbarkeit des Glimmers ist so leicht zu erhalten, dass man ungemein dünne und dann elastische Blättchen erhalten kann. Sie zeigen im gewöhnlichen Lichte die eigenthümlichen Farben dünner Blättchen nach der Skala der Newtonischen Ringe. Hauv hat berechnet, dass das tiefe Blau der zweiten Ordnung, welches von einem solchen Blättchen zurückgeworfen wird, der ausserordentlichen Dünne von zon zon eines Zolles entspricht.

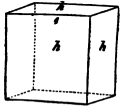
Theilungsflächen finden sich einzeln, zu zweien, dreien, vieren, fünfen, sechsen u. s. w. Ihre Lage in dem Individuo wird durch die Lage der Krystallflächen der Spezies bestimmt, in wel-

chen sie vorkommen. oder vielmehr die Theilbarkeit ist der innere Ausdruck derselben Eigenschaft der unorganischen Körper, welche sich äusserlich in der Krystallisation zu erkennen gibt.

Einige Beispiele werden am besten die Art und Allgemeinheit des Vorkommens von Theilbarkeit an den Spezies des Mineralrejches zeigen.

# 1. Tessularisches System.

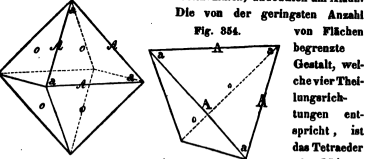
1. Drei Richtungen. Der Würfel H Fig. 352 am Sals. Bleiglanz vollkommen. Deutlich an der Man-Fig. 352. ganblende, grösstentheils unvollkommen am Pyrit.



Durch verschiedene Ausdehnung der Theilungsflächen erscheinen die Theilungsgestalten als Würfel, oder als rechtwinklig vierseitige Prismen und Tafeln, oder als rechtwinklige Prismen mit länglichem Querschnitte.

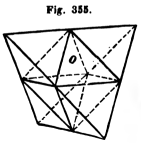
Durch die Theilungsflächen lassen sich bei den Oktaedern des Bleiglanzes die Spitzen hinwegnehmen, den Flächen der Würfel sind sie parallel. Sie besitzen im Innern genau die Lage, wie die von Aussen sichtbaren Hexaederflächen.

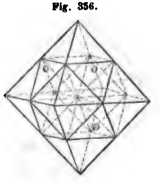
2. Vier Richtungen. Das Oktaeder O Fig. 353 am Fluss, am Diamant, am gediegenen Wis-Fig. 858. muth vollkommen, undeutlich am Alaun.



von Flächen begrenzte Gestalt, welche vier Theilungsrichtungen entspricht, ist das Tetraeder Fig. 354.

Sprengt man von demselben vier kleine Tetraeder ab, wie in Fig. 355, so bleibt ein Oktaeder als Kern übrig. Jedes von den kleinen Tetraedern
kann wieder in vier
noch kleinere Tetraeder und
ein kleines
Oktaeder





getheilt werden. Legt man die Theilungsfläche durch den Mittelpunkt

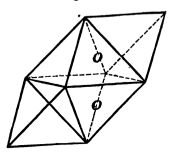
eines Oktaeders Fig. 356, so entstehen zunächst den Spitzen sechs kleinere Oktaeder, zunächst den Mittelpunkten der Flächen erhält man acht kleine Tetraeder, die wieder auf dieselbe Weise sich immer wieder in Oktaeder und Tetraeder auflösen.

Ungleiche Ausdehnung der Flächen gibt die scheinbar aus zwei senkrecht auf einander stehenden Prismen kombinirte Gestalt Fig. 357. Ist bei dieser  $BC=2\,AB$ , oder die Längenkante doppelt

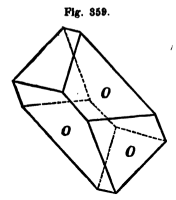


Fig. 358.

so gross als die Querkante, so zerfällt die Form durch Theilung in zwei Oktaeder und zwei Te-



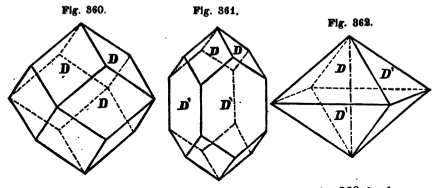
traeder. Lässt man zwei parallele Flächen aus der Begrenzung des Raumes der Theilungsgestalt hinweg, so wird ein Rhomboeder Fig. 358 gebildet mit Axenkanten von 70° 31' 44". Durch Absprengen von zwei Tetraedern verwandelt es sich wieder in ein Oktaeder. Dehnt man die vorhin zurückgebliebenen Flächen im Uebermasse aus, so entsteht Fig. 359, anscheinend eine Kombination des vorigen Rhomboeders mit der Fläche senkrecht auf seine Axe.



An den Hexaedern des Flusses erscheinen die Theilungsflächen als gleichseitige Dreiecke, wenn man die Ecken hinweg zu sprengen versucht. Diess ist aber die Lage, in welcher das Oktaeder gegen das Hexaeder wirklich in Kombination erscheinen muss. Den Flächen der oktaedrischen Krystalle der Spezies geht die Theilbarkeit parallel.

3. Sechs Richtungen. Das Granatoid D höchst vollkommen an der Blende, vollkommen am Sodalit, einzelne Flächen am Glaserz, undeutlich am Granat.

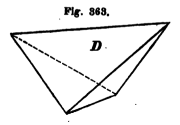
Die merkwürdigen Resultate, welche man durch Theilbarkeit aus der Blende erhalten kann, sind ungemein einladend zu dem Versuch, sie hervorzubringen. Die Figuren 360, 361, 362 stel-



len einige derselben in paralleler Stellung vor. Fig. 360 ist das Granatoid selbst. Die Flächen besitzen alle gleiche Ausdehnung. Die Fig. 361 zeigt das Resultat einer Vergrösserung der Seitenflächen D'D', und gibt das Bild einer pyramidalen Kombination  $P,\infty P'$ , wo  $P=120^{\circ}$ , 90°. Die Fig. 362 gibt diese Grundpyramide selbst mit Axenkanten von 120° und Seitenkanten von 90°, indem man so lange forttheilt, bis die vorher in grösserer Ausdehnung beobachteten Seitenflächen verschwinden. Die abwech-

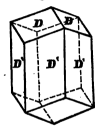
selnden Flächen von der Pyramide Fig. 362 geben ein Sphenoid Fig. 363 mit Axenkanten von 90° und Seitenkanten von 60°, die drei

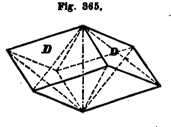
ebenen Winkel der dreieckigen Flächen sind, einer = 70° 31′44″ und zwei = 54° 44′8″. Die Pyramide Fig. 362 wird durch die Theilungsflächen, welche durch ihre Axenkanten gehen, also durch die Hauptschnitte in vier eben solche Sphenoide zertheilt.



In rhomboedrischer Stellung gibt Fig. 364 das Bild einer Kombination von  $R.\infty Q$ , wo  $R=120^{\circ}$ . Dieses Rhomboeder selbst Fig. 365 mit Fig. 364.

selbst Fig. 365 mit
Axenkanten von
120°, und dem
ebenen Winkel von
109° 28′ 16″ an
der Spitze wird erhalten, wenn die
vorher vertikalen
Flächen keinen



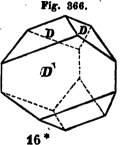


Theil am Umschluss der Form nehmen.

Durch die drei Hauptschnitte, welche den vertikalen Theilungsflächen parallel gehen, zerfällt das Rhomboeder in sechs Sphenoide, genau von denselben Abmessungen, wie die oben aus der Pyramide erhaltenen vier Körper dieser Art. Diese letzten Sphenoide unter dem Namen irregulärer Tetraeder, als letztes Resultat der Theilung, betrachtet Haüx als integrirendes, das Rhomboeder von 120° als subtraktives Molekül derjenigen Spezies, deren Primitivform das Granatoid ist.

Rs verdient bemerkt zu werden, dass in dem Rhomboeder von 120° Fig. 365die Axe gleich ist der Seitenkante, sowie auch in der Pyramide von 120°,90° Fig. 362 die Axe gleich ist der Seitenkante der Form.

Die Figur 366 durch das Fehlen von drei abwechselnden Prismenflächen



nimmt einen gyroidisch hemirhomboedrischen Charakter an, als R. r $\frac{\infty Q}{2}$ .

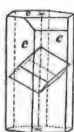
Man kann noch manche andere merkwürdige Zusammenstellungen von Flächen hervorbringen.

## 2. Rhomboedrisches System.

- 1. Eine Richtung. Die Base o senkrecht auf der Axe der Grundrhomboeder. Von dem höchsten Grad der Vollkommenheit an dem optisch einaxigen Glimmer, dem vom Vesuv, dem schwarzen aus Sibirien u. s. w. Sehr vollkommen auch am Margarit, Cronstedtit, Clintonit, Magnesiahydrat, Pyrosmalit, Antimon, Arsenik, am Tetradymit, und Molybdänit. Deutlich am Beryll.
- 2. Drei Richtungen. Die Rhomboeder R von verschiedenen Graden der Vollkommenheit und Winkelverhältnissen, das Rhomboeder von 106° 30′ sehr vollkommen am Natronsalpeter, das von 105° 5′ sehr vollkommen am Kalkspath, besonders dem Doppelspathe aus Island, andere bei dem geradflächigen Dolomit und Breunnerit, vom Greiner in Tyrol. Weniger vollkommen Ankerit, der meiste Spatheisenstein, Chabasit, Antimon, unvollkommen Korund, Turmalin, Rothgiltigerz, Eisenglanz. Die ebenen deutlichen Flächen am Korund und am Eisenglanz rühren von regelmässiger Zusammensetzung her.

Bei dem in Bezug auf seine Kombination so vielgestaltigen Kalkspathe ist die Beständigkeit und die Lage seines Theilungsrhomboeders höchst merkwürdig und verdient eine nähere Betrachtung.

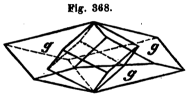
Fig. 367.



An der Kombination o. oR Fig. 367 nimmt jede der Theilungsflächen R eine horizontale Kante zwischen o und c hinweg. Die abwechselnden Endkanten des regelmässigen sechsseitigen Prismas werden durch die sechs anzubringenden Flächen abgestumpft. Setzt man die wirkliche Theilung fort, so erhält man das Rhomboeder sowie es in der Figur eingeschrieben erscheint.

Das Rhomboeder 1R' Fig. 368 ist das erste flachere Glied der Rhomboederreihe, daher der

Durchschnitt von R mit demselben den stets gestreiften geneigten Diagonalen narallel. Rine Theilungsfläche erscheint daher als Dreieck an der Ecke. die drei Richtungen in sechs

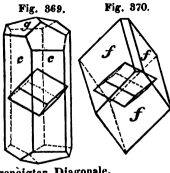


Flächen bringen wieder das eingeschriebene Rhomboeder hervor. welches hier mit dem flachen Rhomboeder gleiche Axe besitzt. natürlich mit einer halb so grossen horizontalen Projektion, daher von Hauy equiaxe genannt.

In der Kombination &R'. oR Fig. 369 sind beide Erscheinungen vereinigt. Die Durchschnitte mit g sind wie in Fig. 368.

Die Durchschnitte mit c und die Lage des eingeschriebenen Rhomboeders wie in Fig. 367.

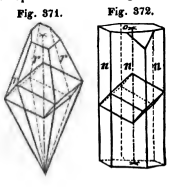
An dem nächst schärferen Gliede der Hauptreihe 2R' oder f Fig. 370 nehmen die Theilungsflächen mit parallelen Kombinationskanten die Axenkanten hinweg. Das eingeschriebene Rhomboeder berührt die Flächen von



2R' mit seinen Ecken in dessen geneigter Diagonale. An den zugehörigen Skalenoedern, also auch an 83 Fig. 371

nehmen die Rhomboederflächen die Spitze schief hinweg, und zwar sind die Kanten zwischen R und 83 oder zwischen der Theilungsgestalt und dem Skalenoeder den Seitenkanten der beiden Gestalten parallel. Das eingeschriebene Rhomboeder berührt das Skalenoeder in seinen Kanten.

Die Kombination o. . . O. das diagonale regelmässig sechsseitige Prisma Fig. 372 verhält sich zu den Theilungsflächen ganz an-



ders als das obige Prisma c oder oR. Die Rhomboederslächen neh-

men die abwechselnden Kombinationsecken hinweg. Die Kombinationskanten sind nicht horizontal, sondern geneigt im Zickzack, um die Form herum liegend. Das eingeschriebene Rhomboeder wird von dem sechsseitigen Prisma in seinen Seitenkanten berührt.

Eine jede einfache Form einer jeden Kombination umschliesst auf diese Art gleichsam wie einen Kern eine grösste Theilungsgestalt. Haux nannte diese daher auch die Kerngestalt, oder den Kern.

Das Hemiquarzoid  $\frac{R}{R'}$  .  $r\frac{Q}{2}$  findet sich am Quarz, gewöhnlich aehr unvollkommen.

Das regelmässige sechsseitige Prisma, und zwar oR, horizontale Kombinationskanten mit den Rhomboedern bildend, von dem höchsten Grade der Vollkommenheit am Zinnober. oQ ebenfalls höchst vollkommen am Davyn. Die letztere Grenze der Reihen der Quarzoide, diagonal gegen oR gestellt, und daher horizontale Kombinationskanten mit den Quarzoiden gebend, kommt häufiger als oR in der Natur als Theilungsgestalt vor, doch von geringerer Vollkommenheit als die beiden oben erwähnten Spezies. So am Apatit, Nephelin, Beryll, unvollkommen am Turmalin, am Quarz. Ein vollkommenes Theilungsprisma kommt am Tellur vor, doch ist die Stellung nicht ausgemittelt.

Durch wirkliche Theilung erhält man stets nebst den regelmässig sechsseitigen, auch gleichseitige dreiseitige Prismen.

3. Sechs Richtungen. Ein Quarzoid am Pyromorphit, stets unvolkommen, und unterbrochen; am deutlichsten vielleicht noch an dem Braunbleierz von Poullaouen. Spuren nach dem Skalenoeder S3 an einigen Varietäten von Kalkspath.

## 8. Pyramidales System.

- 1. Eine Richtung. Die Base o. Sehr vollkommen am Uranit, Apophyllit, Tellurglanz; deutlich am Gelbbleierz, Scheelit. Hausmannit, unvollkommen am Idokras.
- 2. Zwei Richtungen. Die quadratischen Prismen  $\infty P$  und  $\infty P'$ , welche manchmal auch zugleich vorkommen. Am Rutil ziemlich vollkommen; am Zirkon  $\infty P$ , am Apophyllit  $\infty P'$ , wenig vollkommen; am Wernerit, Idokras, Zinnstein.

3. Vier Bichtungen. Pyramiden deutlich am Scheelit, Gelbbleierz, Braunit, Kupferkies; am Scheelit sogar zwei aufeinanderfolgende Glieder der Hauptreihe der Pyramiden, am Gelbbleierz nebst P, zuweilen noch †P.

# 4. Orthotypes System.

1. Eine Richtung. Die Base o, oder die Diagonalen coD
und coD.

Die Base höchst vollkommen am Topas, am Sternbergit, vollkommen am Prehnit, Jamesonit, die Diagonalen am Zinkvitriol Epsomit, Baryt, Cölestin, Sillimanit, Stilbit, Epistilbit, Staurolith, Manganit, Antimonglanz, Auripigment.

Die Base und beide Diagonalen, doch von verschiedener Vollkommenheit, kommen am Anhydrit vor. Die Base, welche einer rauhen Krystallfläche parallel ist, erscheint mit dem geringsten Grade von Vollkommenheit. Am Thomsonit beide Diagonalen vollkommen.

- 2. Zwei Richtungen. Domen D und D oder Prismen co Oerscheinen mit hoher Vollkommenheit am Antimon-Baryt, am Natrolith, vollkommen am Galmei, deutlich am Baryt, Cölestin, unterbrochen am Andalusit.
- 3. Vier Richtungen. Ein Orthotyp, am Schwefel, sugleich mit den zwei Richtungen nach 200.

## 5. Augitisches System.

1. Eine Richtung. Die Base o, die Querfläche ooH und die Längsfläche ooD.

Die Base vom höchsten Grad der Vollkommenheit am zweiaxigen Glimmer. Die Base sehr vollkommen am Leadhillit, am Feldspath, hier die Fläche P.

Die Querfläche vollkommen am Glaubersalz, am Epidot.

Die Längsfläche höchst vollkommen am Euklas, am Gyps, Pharmakolith, Vivianit, Kobaltblüthe, Heulandit, Brewsterit, vollkommen am Feldspath, am Wolfram.

Ein Querhemidoma vollkommen am Epidot; sehr vollkommen am Malachit, die Längbfläche vollkommen.

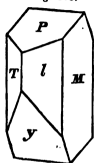
Querflächen und Längsflächen deutlich am Rhodonit.

2. Zwei Richtungen. Sehr vollkommen am Amphibol, am Skolezit.

# 6. Anorthisches System.

Einzelne Flächen. Vorzüglich die Base, wie an allen anorthischen Feldspathen, aber auch an denselben, doch minder vollkommen die Längsfläche, und eine der Hemiprismenflächen; die andere Hemiprismenfläche, auch die Querfläche erscheint zuweilen in Spuren. Der Babingtonit, identisch mit dem Hedenbergit, zeigt die einzelnen höchst vollkommenen Theilungsflächen nach der Base. Eine höchst vollkommene Fläche am Kyanit, eine zweite weniger vollkommen, eine dritte unvollkommen, jede einzeln.

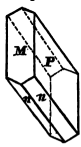
Fig. 878.



An einem und demselben Individuo kommen oft mehrere Abstufungen der Vollkommen heit vor. So ist der Feldspath Fig. 373 in der Richtung der Fläche P sehr leicht und mit grosser Vollkommenheit theilbar. Auch parallel M ist eine deutliche doch weniger vollkommene Theilungsfläche. Parallel der Fläche T eine unvollkommene, endlich öfters Spuren nach der Fläche I, oder nach einer, welche die Kante zwischen T und I hinweg nimmt.

Blättchen aus Gyps parallel der höchst vollkommenen Theilungsfläche herausgespalten zeigen eine rhomboidische Form wie Fig. 374. In der Richtung PM brechen sie leicht durch, und

Fig. 374.



zeigen eine ziemlich glattflächige doch viel weniger vollkommene Theilungsfläche, parallel M.
In der Richtung Pn biegen sich die Blättchen,
bevor sie brechen, und dann bemerkt man uneben und matt, und von fasrigem Ansehen eine
Abwechslung von zwei gleich gegen die Flächen P
geneigten Flächen n und n, die in ihrer gemeinschaftlichen Kante einen Winkel von 138° 44′,
mit den anliegenden Flächen einen Winkel von
110° 38′ einschliessen. Diese vier Flächen von

dreierlei Beschaffenheit gehören zu drei verschiedenen Formen.

Die vollkommenste Theilungsfläche P ist die Längsfläche  $\infty \check{\mathbf{D}}$ , die weniger vollkommens die Querfläche  $\check{\mathbf{H}}$ ; das ganz unvollkommene Flächenpaar ist das jenseitige des Grundaugitoides,

$$-\frac{\mathbf{A}}{2}$$

Theilungsflächen von verschiedener Vollkommenheit, von verschiedenem krystallographischen Werthe, kommen auf diese Weise sehr häufig vor. Immer entsprechen sie aber Krystallflächen, und geben uns daher den inneren Ausdruck der äusseren Gestalt. Das Phänomen der Theilbarkeit beweist, dass die Verhältnisse der Gestalten nicht etwa bloss eine der Oberfläche zugehörige Eigenschaft der Mineralkörper sey, sondern dass sie tief im Innern derselben wieder hervortrete, kurz, dass krystallisirte Körper durch und durch geformt seyen.

Die Theilungsflächen werden, wie dié Krystallflächen, durch die krystallographischen Zeichen ausgedrückt, welchen sie parallel erhalten werden können.

Mehrere eigenthümliche Verhältnisse der Theilbarkeit hat Moнs als Basis, theils der Nomenklatur, theils der Abkürzung der Ausdrücke in der Charakteristik unterlegt. Sie sind folgende:

- Monotom, von μονός, einzig, und τέμνω, ich schneide oder spalte, nach einer einzigen Fläche überhaupt vorzüglich leicht theilbar.
- 2. Axotom, von ägav, die Axe und τέμνω, ich schneide oder spalte, deutet auf eine einzige vollkommene Theilungsfläche, parallel der Base, wie bei Uranit, Apophyllit, Topas, Jamesonit.
- 3. Diatom, von  $\delta_{i\alpha}$  durch und  $\tau_{i\mu\nu\sigma}$ , nach einer einzigen Richtung parallel einer Diagonale wie am Lomonit, bei dem jedoch die Prismenflächen vorzüglich deutlich erscheinen.
- 4. Prismatoidisch, ziemlich gleich bedeutend mit diatom, bedeutet eine einzige vollkommene der Hauptaxe parallele Theilungsfläche. Am Gyps, Antimonglanz, und anderen.
- 5. Paratom, von παρὰ bei, herum und τέμνω, bezieht sich auf Flächen, die gegen die Hauptaxe der Grundgestalt geneigt sind, also gewissermassen um diese herumliegen, wie die rhomboedrischen Flächen des Ankerits.

- Peritom von πίρι, rund herum und πίμνω, mehrere umschliessende Prismenflächen der Axe parallel wie am Zinnober.
- 7. Diprismatisch nach zwei senkrecht auf einander stehenden Prismen theilbar, mehr auf Kombinationen bezogen wie am Libethenit.
- 8. Dystom von δύς, schwierig, und τίμνω, schwierig theilbar.
  - 9. Eutom von en, leicht und reura, leicht theilbar.

Die grosse Ausdehnung, in welcher sich die Theilbarkeit an den Mineralien beobachten lässt, und dabei ihre merkwürdige Gleichförmigkeit des Vorkommens bei den verschiedenen Individuen einer Spezies, machen diese Eigenschaft zu einer der wichtigsten in Hinsicht auf die Unterscheidung der Mineralspezies von einander durch die Charakteristik. Nur der vollständige Inbegriff der Formen überhaupt hat in dieser Beziehung gleichen Werth. Haur, dem wir die Kenntniss der Theilbarkeit der Mineralien verdanken, war der erste, der die Aufmerksamkeit der Naturforscher auf diesen Gegenstand lenkte. Bergmann und Gann, welche sie fast zu gleicher Zeit bemerkten, hatten sie nicht weiter verfolgt. Das Resultat der Theilbarkeit, die Kernform legte Haur der Betrachtung der Krystallvarietäten zum Grunde. und seine Theorie wird stets ein Beweis des Scharfsinnes und der Ausdauer ihres Urhebers bleiben, und das Studium des wissenschaftlichen Mineralogen belohnen.

#### 92. BRUCH.

Die Theilbarkeit findet mit verschiedenen Graden der Volkommenheit statt. Je geringer diese, desto leichter lassen sich die Theilchen der Individuen in Richtungen von einander trennen, die nicht regelmässig sind, indem sie keine feste bestimmte Lage besitzen, wodurch sie sich eben von der Theilbarkeit unterscheiden. Man nennt dieses Verhältniss den Bruch der Mineralien, und zwar hier der einfachen, denn die Bruchverhältnisse zusammengesetzter Mineralien werden später untersucht werden.

Es gibt nur zweierlei Arten von Bruch, den muschligen und den unebenen. Bei dem ersteren besitzen die unregelmässigen Erhöhungen und Vertiefungen der Bruchflächen doch noch einigen Zusammenhang in rundlichen Flächen, die manchmal wirklich dem Innern einer Muschel ziemlich ähnlich sehen. Bergkrystali zeigt den muschligen Bruch oft sehr deutlich, in den vollkommen durchsichtigen Varietäten hin und wieder blickt eine vollkommen glatte und ebene Theilungsfläche auf. Am Topas liegen die vollkommenen Theilungsflächen zwischen dem muschligen Bruche, so auch am Euklas.

Die unvollkommenen Theilungsflächen lösen sich in une benen Bruch auf; die Erhöhungen und Vertiefungen sind dabei nicht krummflächig, Pyrit, Fahlerz zeigen ihn deutlich, am Granat, Datolith, Zinnstein geht er in muschligen über.

WERNERS blättriger Bruch ist des Resultat der Theilbarkeit oder Spaltbarkeit, die Durchgänge der Blätter nennen wir Theilungerichtungen, die regelmässigen Bruchstücke Theilungsgestalten.

Die Verhältnisse des Bruches sind als Unterscheidungsmerkmale wenig brauchbar, da sie wenig Regelmässigkeit zeigen, doch vervollständigen sie in den Beschreibungen und Schematen das Bild der Varietäten und der Spezies selbst.

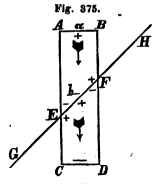
#### ZWRITER ABSCHNITT.

# Die naturhistorischen Eigenschaften der zusammengesetzten Mineralien.

## I. DIE REGRLMÄSSIGE ZUSAMMENSETZUNG.

#### 93. ZWILLINGSKRYSTALLE.

Die Krystallisationskraft bringt die Individuen bervor. Alle Theileben, aus welchen diese bestehen, besitzen eine vollkommen parallele Lage. Wir können diese Erscheinung nicht denken, ohne eine nach den verschiedenen Seiten der kleinsten Theilehen geregelte Anziehung anzunehmen. Nothwendig muss dabei der überall in der Natur sich beurkundende Gegensatz der Polarität eintreten, so wie diess etwa in Fig. 375 zur Erläuterung anschaulich



gemacht ist. Das in AB Fig. 375 begonnene, z. B. angewachsenen Individuen ABCD, wächst in der Richtung CD durch Ansatz neuer Materie fort. Zunächst einer in der krystallinischen Struktur begründeten Ebene GH ziehen die stumpfen Winkel bei F als +, die spitzen Winkel bei F als — an, während gegenseits die stumpferen oder + Winkel des bei E neu hinzutretenden Thelles von den spitzeren oder —

Winkeln bei E des schon gebildeten Individuums angezogen werden. So wächst das Individuum fort, bis es bei CD sein Ende in der Unterbrechung der Bedingnisse seiner Bildung erreicht hat.

Wir dürfen Krystallisation als positiv gegenüber von Auflösung als negativ in der elektrochemischen Reihe annehmen. An dem Krystallisationspunkte bleibt die Auflösung durch Absatz von Materie am negativsten zurück, und macht dadurch leichter geworden einer gesättigteren Auflösung Platz. Daher ist auch der sich eben bildende Krystall an der Oberfläche in positiver Diffe-

renz gegen die schon gebildeten Theile, besonders der Anfangsnunkte. In Fig. 375 ist dieser Gegensatz gleichförmig von AB bis CD. Wenn aber die Krystallisation bei EF beginnt. dann kann der Anwacha neuer Schichten auch von dieser Fläche an in entgegengesetzter Richtung fortgehen, und die elektrochemische Spannung von A und B muss sich umkehren, wodurch es möglich wird, dass diese Veränderung auch die Werthe der stumpferen und spitzeren Winkel von + und - in Fig. 375 in die von und + in Fig. 376 umkehrt, und Fig. 376. dann die spitzen Winkel einander.

Der Anwachs neuer Materie kann sodann entweder ungestört gleichförmig fortgehen, wie es hier in Fig. 376 vorgestellt ist. oder dasselbe Gesetz wiederholt sich in parallelen Flächen wieder, wie in Fig. 377, wobei wie bei der ersten Fläche die sich gleichbleibende Erstreckung und Ausbreitung derselben den Charakter der plötzlichen Mittheilung elektrischer Spannung darbietet.

und wieder die stumpfen Winkel einander anziehen, wie in Fig. 376.

Der Theil A'B'EF in Fig. 376 besitzt gegen DCEF in Bezug auf die Fläche GH, in der die Linie EFgezogen ist, die Lage des Spiegelbildes zu seinem Gegenstand. Die Fläche selbst, welche die zwei Individuen gemeinschaftlich besitzen, ist die Zwillingsfläche.

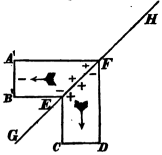
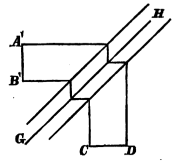


Fig. 377.



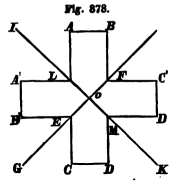
Nur zwei Individuen kommen gegenseitig in die Stellung, in welcher sie geeignet sind mit einander in regelmässiger Zusammensetzung zu erscheinen, ein Verhältniss, welches gewöhnlich und sehr passend Zwillingskrystallisation genannt wird. Man gibt auch wohl den Namen von Drillingen, Vierlingen u. s. w. den regelmässigen Verbindungen von drei, vier und

mehr Individuen, aber jederzeit kann man nur zwischen zweien ein Gesetz der Verbindung entdecken; niemals ist das Zusammentreten von mehreren durch ein eigenthümliches Gesetz ausgedrückt.

Die Lage von je zwei regelmässig zusammengesetzten Individuen wird durch das Zeichen ihrer gemeinschaftlichen oder Zwillingsfläche gegeben. Diese ist oft einer Krystalifläche paraliel, oft senkrecht auf eine Kante, letztere wird durch zwei Flächen verschiedener Formen ausgedrückt, welche sich in einer der vorigen parallelen Kante schneiden.

Oft berühren sich die Individuen in der Spiegelfläche, die sodann auch Zusammensetzungsfläche ist, manchmal in einer andern. Die zu gebenden Beispiele werden alle diese Fälle erläutern.

Es ist der Kürze wegen nicht nothwendig die Anzahl der Flächen durch Division des Zeichens der Gestalt durch die Anzahl der Flächen derselben anzugeben. Es ist auch viel auffallender das Gegentheil eigens zu bezeichnen.



Oft findet sich die Masse der Krystalle durch neuen Anwachs jenseits der Zwillingsfläche fortgesetzt. Es muss dadurch eine zweite Fläche entstehen, in welcher sich die Individuen berühren und die wieder wie LM Fig. 378 in der Fläche IK auf EF in GH senkrecht steht. Sie ist gewöhnlich nicht so deutlich in den Zwillingskrystallen wahrzunehmen als die Zwillings-

fläche selbst.

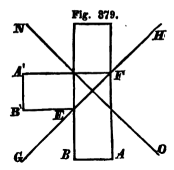
Man kann Erscheinungen wie Fig. 378, wo es wünschenswerth ist als amphimorphe oder durchwachsene, von solchen wie Fig. 376 als hemimorphe oder angewachsene Zwillinge unterscheiden.

Man kann durch eine geometrische Konstruktion die Lage der Figur A'B'EF Fig. 379 aus der Lage von ABEF erhalten, wenn man sie um die Linie NO als Axe um 180° herumdreht; die Umdrehungsaxe NO steht senkrecht auf der Spiegelfläche

oder Zwillingsfläche *GH*, welche gewöhnlich auch die Zusammensetzungsfläche ist.

Uebereinstimmend mit der Umdrehung nannte Haux die hemimorphen Zwillingskrystalle Hemitropien, die amphimorphen erhielten den Namen macles.

Man erkennt Zwillingskrystalle leicht an der gerade entge-



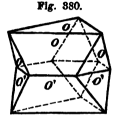
gengesetzten, um 180° verkehrten Lage eines Theiles des Krystalls gegen die andern. Aber es ereignet sich sehr häufig, dass eben durch diese Lage einspringende Winkel entstehen, die also grösser sind als 180°, und auch diese einspringenden Winkel verrathen dann den zusammengesetzten Zustand.

Die Symmetrie der aus zwei Individuen bestehenden Aggregate ist verschieden von der, welche jedes einzelne der Individuen in seiner Vollständigkeit besitzt. Die pantoedrischen Formen des tessularischen Systemes werden einaxig, indem nur eine rhomboedrische Hauptaxe übrig bleibt, die hemiedrischen werden zur pantoedrischen Symmetrie ergänzt. In den andern Krystallsystemen wird grösstentheils prismatische Symmetrie, von drei senkrechten Axen hervorgebracht, anorthische Formen erhalten wenigstens die augitische Symmetrie. Bei den einzelnen Fällen wird das Nähere erläutert werden.

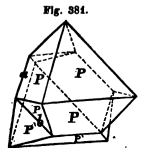
#### 94. Tessularische Zwillingskrystalle.

Das einzige Gesetz, welches an den pantoedrischen Formen beobachtet wurde, ist: Zwillingsfläche parallel einer Fläche des Ok-

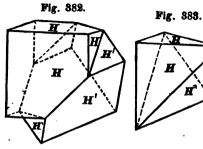
taeders, ausgedrückt durch das Zeichen (O). Es findet sich an vielen Mineralspezies, und in vielen einfachen Formen und Kombinationen, und ist zugleich ein sehr in die Augen fallendes. Die Resultate erscheinen vorzüglich deutlich bei aufrechter Stellung derjenigen rhomboedrischen Axe, auf welcher die Zwillingsfläche senkrecht steht, wie in Fig. 380.



Bei einer Beihe von Abbildungen bewahrt man indessen nech vortheilhafter die parallele Stellung, wie es in den nachfolgenden Figuren geschehen ist.

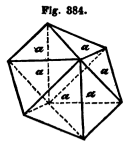


Die Oktaeder von Spinell, parallel der Oktaederfläche zusammengesetzt, zeigen die Form Fig. 381. Die Neigung der Flächen an den Zwillingskanten sind  $a=141^{\circ}$  3' 28",  $\beta=360^{\circ}-141^{\circ}$  3' 28". Gahnit, Magneteisenstein, Blende, zeigen schöne Beispiele dieses Gesetzes; das Zeichen ist O (O).



Dieselbe Zwillingsfläche gibt am Würfel die
Erscheinung Fig. 380, wie
sie an dem gediegenen
Silber von Kongsberg zu
sehen ist. Nebst diesen
nimmt man oft dreiseltige
Pyramiden wahr, wie Figur 383, wenn die Flä-

chen verschwinden, welche die einspringenden Winkel von  $360^{\circ} - 109^{\circ}$  28′ 16″ hervorbringen. Zeichen H(0).



Ganz ähnlich sind die Zwillinge des Kupfers Fig. 384, denen ein Fluoroid ‡F zu Grunde liegt, ‡F(0) gebildet, indem sie unter der trügerischen Gestalt von Quarzoiden erscheinen. Auch am Golde kommt diess Gesetz vor, besonders an dem Leuzitoide nämlich ‡L(0).

An der Blende ist die regelmässige Zusammensetzung so häufig, dass es höchst

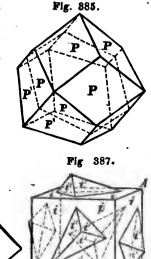
selten gelingt, Krystalle ohne Zusammensetzung zu finden. An dem Granatoide steht die Zwillingsfläche senkrecht auf sechs einer rhomboedrischen Axe parallelen Flächen Fig. 385. Das Ganze erscheint dann als ein regelmässiges sechsseitiges, beiderseits mit drei Flächen zugespitztes Prisma, bei dem die Zuspitzungsflächen

Fig. 386.

nicht abwechseln, sondern die von der oberen und unteren Spitze horizontale Durchschnitte hervorbringen würden.

Von den mit ihrer Substanz jenseits der Zwillingsflächen noch fortsetzenden oder amphimorphen Zwillingen ist vorzüglich der Fluss merkwürdig. Die Hexaeder sind, wie Fig. 386 in ver-

wendeter Stellung auf einer rhomboedrischen Axe durch einander gewachsen; gar häufig auch so wie Fig. 387 erscheinend mit kleinen dreiseitigen Ecken zunächst jeder Flä-

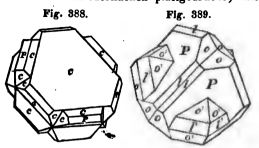


che des Hexaeders angesetzt. Das Zeichen wird um diess Verhältniss anzudeuten so geschrieben: H, 2(0). Senkrecht auf die Axe, welche durch den Punkt A geht, schneidet eine Theilungsfläche durch beide Individuen hindurch und gibt eine sechsseitige sternförmige Figur.

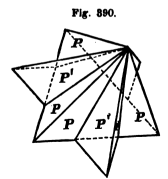
Am Bleiglanz findet sich zu Kapnik, Ratieborzitz und anderwärts der Zwilling Fig. 388, eine Kombination des Hexaeders und Oktaeders zwischen zwei Oktaedersflächen plattgedrückt, mit

einer Zwillingsbildung parallel dieser breiten Fläche oder H.O, 2(0).

An den hemiedrischen und insbesondere den tetraedrischen Formen erscheint dasselbe Ge-



setz am Fahlerz, aus dem Dillenburgischen wie in Fig. 389 be-Haidinger's Mineralogie. 17



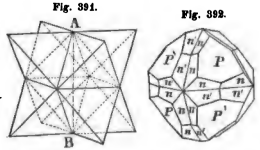
zeichnet durch  $\frac{0}{2}$ . D.  $\frac{1}{2}$ L (0). Die einfachste Form zur Erklärung der Lage der Individuen ist Fig. 390, zwei Tetraeder, die in verwendeter

Lage der Individuen ist Fig. 390, zwei Tetraeder, die in verwendeter Stellung eine rhomboedrische Axe mit einander gemeinschaftlich besitzen.

An den hemiedrischen Abtheilungen des tessularischen Systemes, nämlich an den tetraedrischen

und pyritoidischen Formen, kommen Ergänzungszwillinge vor. Die kleinsten Theilchen nehmen bei der Bildung die beiden entgegengesetzten Stellungen durch Anziehungspolarität in zwei verschiedenen Individuen an. Das Resultat, obwohl deutlich aus zwei hemiedrischen Individuen bestehend, besitzt doch die pantoedrische Symmetrie, weil diese gleich und ähnlich und nur in ihrer Lage verschieden sind.

Romé de l'Isle, Mons, beschrieben vorlängst am Diamant, die Durchwachsung von zwei Tetraedern, wie Fig. 391. Sie sind an der Spezies sehr häufig, besonders in der Form Fig. 932,



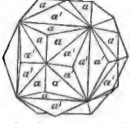
am Fahlerz ist diese Durchwachsung beobachtet worden.

Man kann durch eine Umdrehung von 180° in einer jeden der drei Hexaederstächen, oder um eine Axe, welche senkrecht auf derselben steht, zu einem Tetraeder seine Gegentetraeder finden. Die Spiegelstäche muss die Lage der Hexaederstächen haben. Nach dieser Betrachtung liesse sich als Zeichen des Zwillings-

gesetzes 2(H) gebrauchen, doch erscheint es mehr in der Natur der Erscheinung zu liegen, anstatt der, nicht besonders hervortretenden Flächen die Zeichen der parallelen und umgekehrten Stellung beizufügen. wodurch die vollständige Bezeichnung  $\frac{0}{2}$ .  $-\frac{mAn}{2}$ ,  $(\pm)$  wird.

Die Ergänzungszwillinge von Pyrit, zuerst von Weiss genau beschrieben und erklärt, sind in Fig. 393 dargestellt. Zwei Fig. 393.

Pyritoide, in den Stellungen rechts und links bringen zusammen wieder ein Aggregat mit pantoedrischer Symmetrie hervor. Auch hier kann man durch eine Spiegelfläche parallel jeder der Flächen des Granatoides das ursprüngliche rechte Pvritoid in seiner linken Erscheinung zeigen ; anstatt des daraus folgenden Zeichens:



 $\frac{1}{3}$ F, 2(D), drückt aber  $\frac{1}{2}$ F, (rl) besser den Charakter dieser Zwillingsbildung aus.

#### 95. RHOMBOEDRISCHE ZWILLINGSKRYSTALLE.

Die Axen der zwei rhomboedrischen Individuen sind bei ihrer Zwillingsverbindung entweder parallel, oder gegen einander geneigt. Die Zwillingsfläche ist dann entweder senkrecht auf der Axe, oder sie ist parallel einer der Flächen von oR. bei hemiedrischen Ergänzungszwillingen auch parallel den Flächen von coO.

Am Kalkspath kommen ausgezeichnete Beispiele von der Zwillingsfläche senkrecht auf die Axe vor. So die bekannten Skalenoeder von Derbyshire Fig. 394, die so gewöhnliche Kombination des nächst flacheren Rhomboeders nach der Grundgestalt, und des parallelen regelmässigen sechsseitigen Prismas, Fig. 395, und man-

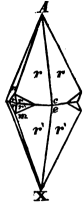


Fig. 394.

17 *

Pig. 895.

o¹

Fig. 396.

C'



In den Flächen von ©R aneinander gewachsen, welches gewissermassen die Ergänzung des vorigen Gesetzes ist, erscheint nebst dem Kalkspathe unter anderen der Ankerit, vorzüglich in theilbaren Varietäten, wenn auch keine äussere Krystallform sichtbar ist.

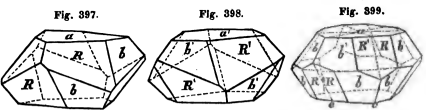
Durchwachsene Zwillinge kommen am Rothgiltigerz, am Zinnober, am Sodalit vom Vesuv,

am Chabasit vor. Die höchst einfache Form der letzteren Fig. 396 erinnert an die im tessularischen Systeme vorkommenden Fluss-Hexaeder Zwillinge. Man kann diese durch R, 2(0) bezeichnen.

In der hemiedrischen Spezies des axotomen Eisenerzes beobachtete ich deutlich die Zusammensetzung nach 

Q zur Ergänzung der pantoedrischen

Symmetrie, an der Varietät von Ingelsberg bei Hofgastein, welcher v. Kobell den Namen Kibdelophan beilegte. Die Fig. 397 und 398 stellen die zwei parallelen, aber rechten und linken Individuen, Fig. 399 den Ergänzungszwilling vor. Das Zeichen ist R.  $\frac{20}{2}$ , (rl).



Am Quarze kommen diese Zusammensetzungen häufig vor. Die Fig. 400 zeigt eine der einfachsten Erscheinungen von  $\frac{Q}{2}$ .  $\infty Q$ ,

(rl), von Weiss zuerst beschrieben. Die Quarzoidhälften an der Spitze der Kombination sind in verwendeter Stellung an einander gewachsen, die Lage der Prismenflächen. ist in beiden Individuen dieselbe, und zwar beobachtet man hier in der That eine Zwillingsfläche.

Diese Art der Zusammensetzung bringt auf den Seitenflächen und den Quarzoidflächen von scheinbar einfachen Krystallen mannigfaltige damastartige Zeichnungen hervor. wenn die Theilchen der Individuen. wie diess oft geschieht, nicht in symmetrisch liegenden Flächen, sondern mehr ungleich durch einander gewachsen sind.

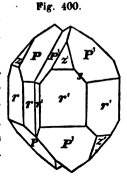
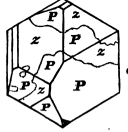


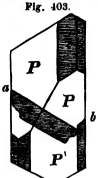
Fig. 401.

Die Fig. 401 zeigt die Seitenflächen von Kremnitzer Krystallen in der Sammlung des k. k. mont. Museums in Wien. Nach G. Rosz's neuesten Untersuchungen sind alle zwischen P und den Seitenflächen r liegenden Quarzoidhälften verschieden von denen zwischen z und r, daher diese so häufige Erscheinung.

Die Projekzion Fig. 402 stellt einen Krystall der königlichen Sammlung in Berlin vor. zwei Individuen begrenzen sich ganz unregelmässig. Die Oberflächenverhältnisse unterscheiden leicht die PFlächen von den & Flächen. Beide sind vollkommen glatt, doch ist nur s ganz eben, P mit Fig. 402.

tropfen - ähnlichen kleinen Erhöhungen übersäet. Das P zurückgeworfene von Licht erscheint etwas röthlich, das von z grünlich. Haucht man ein wenig darauf, so wird der Gegensatz stärker, z erscheint violblau, P dunkel brandgelb.

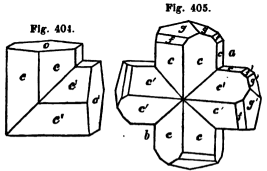




Das Niveau der Flächentheile z ist etwas höher als das der Flächentheile P. In der Projekzion der

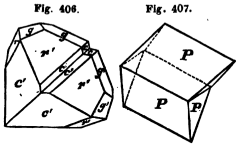
Fig. 403 aus der akademischen Sammlung in Freiberg unterscheiden sich die zweierlei Flächentheile dadurch, dass die abwechselnd rauhen und glatten Flächen sehr scharf abschneiden. Die grössern P Flächen sind glatter, die kleinern z und die Rhomboederflächen s sind rauh. Die Folge von Linien ab zeigt die Lage der Zusammensetzungsflächen.

Von Zwillingskrystallen des rhomboedrischen Systemes mit geneigten Axen der beiden Individuen zeigt wohl der Kalkspath die meisten und wichtigsten Beispiele. Die Zwillingsfläche an dem Harzer Krystalle Fig. 404 ist R; das Zeichen also R. &R, (R). Die Individuen sind zuweilen durchwachsen wie in Fig. 405



R'.2R'.

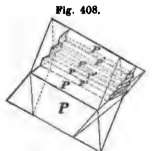
Senkrecht auf eine Linie ab erhält man Schnitte, in die sich Rhomben verzeichnen lassen, daher entsteht eine prismatische Axe durch die Zwillingskrystallisation.

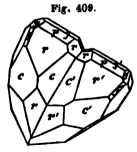


Die sogenannten herzförmigen Kalkspathzwillinge von Derbyshire sind zum Theil nach diesem Gesetze gebildet, wie in Fig. 406 aus der Sammlung des verewigten Herrn Th. Allan in Edinburg mit

dem Zeichen !R.S3.coR, (R).

Wichtiger als die Zusammensetzung nach R ist die nach iR', denn man wird wohl nur wenige Stücke Kalkspath antreffen, an denen dieses Gesetz nicht zu sehen wäre. Das einfachste Resultat an den Rhomboedern der Theilbarkeit ist Fig. 407. Mehrmals parallel mit sich selbst wiederholt, erscheint die Streifung auf den Theilungsflächen in Fig. 408.



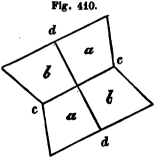


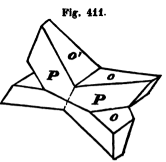
Auch dieses Gesetz bringt beim Kalkspath herzförmige Zwillinge hervor, aber verschieden von den obigen. Die letzteren Fig. 409 von Bleiberg in Kärnthen zeichnen sich dadurch aus, dass die Flächen von  $\frac{1}{2}R'$  und R, oder von P, von den zwei Individuen zugleich spiegeln, und daher ihre vollkommen parallele Lage zu erkennen geben. Die Zwillingsfläche ist hier eigentlich senkrecht auf der Axenkante von R. Aber dieses Gesets, und

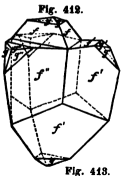
das, wo die Zwillingsflächen einer Fläche von ¹R' parallel ist, stehen unter einem einzigen allgemeinen, wie diess in Fig. 41() in Bezug auf den Hauptschnitt des Rhomboeders R erscheint. Die Theile a und a gehören zu einem, die Theile b und b zu dem zweiten Individuo, die Fläche cc ist parallel einer Fläche von ¹R', die Fläche dd steht senkrecht auf einer Kante von R.

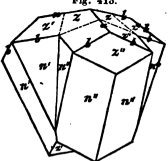
Ein Kalkbruch bei Harzgerode, den ich im Jahre 1822 besuchte, lieferte viele höchst interessante Zusammensetzungen dieser Art.

Durchwachsungs - Zwillinge
nach diesem Gesetze bieten gewisse vollkommene durchsichtige
Kalkspathe von Ahrn in Tyrol
Fig. 411, Kombinationen von o.R2, (1/2R').









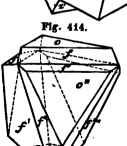
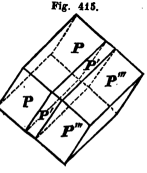


Fig. 415.



Oft sind hier in derben Varietäten, aber auch an krystallisirten. Zusammensetzungen nach allen drei Flächen von 1R' vorhanden. so dass sich drei Individuen um ein zentrales gruppiren; an jedes der drei achliessen sich wieder zwei neue an. so dass eine symmetrische Gruppe von zehn Individuen entsteht; die jedoch immer in einem und demselben Gesetze, ie zwei zusammen ihre Erklärung finden.

> Rine Gruppe von vier Individuen der Gestalt IR'. 2R'. stellt Figur 412 vor.

> Am Rothgiltigerz ist diese Art regelmässiger Zusammensetzung so häufig, dass man nicht leicht ein Stück ganz ohne Spur derselben findet. Die Fig. 413 stellt ein schönes Beispiel derselben vor, in dem Vierling !R'. ∞0,

3(1R', 1R'). Die Zwillingsfläche dreimal wiederholt, steht senkrecht auf den Kanten von 1R'.

Der Tetradymit hat von dem gewöhnlichen gleichzeitigen Vorkommen dieses Gesetzes in drei Richtungen seinen Namen. Die Form ist o.2R, 3(R, R) Fig. 414. Die Neigung der oFläche des mittleren In-

· dividuums gegen dieselbe Fläche der drei umgebenden ist 95°.

Der Korund, und der demselben isomorphe Eisenglanz zeigen Zusammensetzung parallel den Flächen ihrer Grundrhomboeder von 86° 6' und 85° 58' Fig. 415 oft nach allen Richtungen. Es entsteht dadurch das Ansehen von Theilbarkeit.

doch erfolgt die Trennung nicht an jedem beliebigen Orte, welches also dem Begriff von Theilbarkeit widerspricht, und das Verhältniss in den Bereich der Zusammensetzung bringt.

### 96. Pyramidale Zwillingskrystalle.

Das Vorkommen von Zwillingen mit parallelen Axen ist auf die hemiedrischen Abtheilungen des Krystallsystems beschränkt, und sie sind dann Ergänzungszwillinge nach (+) wie am Kupferkies, oder nach (rl) wie am Scheelit.

Das erstere Vorkommen am Kupferkies hat wie Fig. 416 viel Aehnlichkeit mit den Oktaederzwillingen im tessularischen System. Die durchwachsenen Individuen des Produktes

 $\frac{P}{2}$ .  $-\frac{P}{2}$ , 2 ( $\frac{+}{2}$ ) enthalten die ungleich ausgedehnten Sphenoidflächen, welche die Hälften der Grundpyramide  $P=109^{\circ}$  53',  $108^{\circ}$  40' darstellen, die in ihren Winkeln dem Oktaeder selbst so nahe steht. In den Zwillingen wird der hemiedrische Charakter der Symmetrie zu einem pantoedrischen ergänzt.

Bei den hemiedrischen Scheelitkrystallen erhält das Resultat P.  $\frac{r}{l}$   $\frac{s}{3}$   $\frac{Z'3}{2}$   $\frac{2P'}{r}$ .  $\frac{l}{r}$   $\frac{2Z'3}{2}$ , (rl), Fig. 417 eine prismatische Symmetrie, dadurch, dass die Individuen über die Zusammensetzungsflächen hinausreichen.

Die Spiegelfläche, um die Lage der Individuen zu finden, kann beim Kupferkies in der Lage  $\infty P$ , beim Scheelit in der Lage  $\infty P'$  gedacht werden, doch

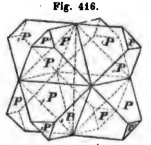
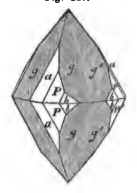


Fig. 417.



bleibt es stets natürlicher, diese Art von regelmässiger Zusammensetzung als Ergünzungszwillinge zu betrachten.

Die mit geneigten Axen regelmässig verbundenen Individuen haben entweder eine Pyramidensiäche, oder eine senkrecht auf einer Pyramidenaxenkante stehende Pläche zur Zwillingsfläche. Sie kommen häusig am Zinnstein, am Rutil, am Kupferkies vor.

Die Pyramide P und die Pyramide 2P', beide am Zinnstein, parallel einer Pläche von P zusammengesetzt, sind in Fig. 418 und 419, eine Kombination aus beiden und den beiden Prismen  $\infty P'$  und  $\infty P$  in Fig. 420 vorgestellt. Sie sind P(P),

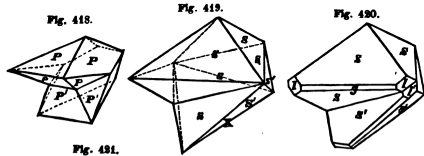




Fig. 422.



2P (P) und P. 2P'.  $\infty$ P'.  $\infty$ P, (P). Ueber die Zusammensetzungsfläche hinaus sind die Individuen wohl nie fortgesetzt, dagegen aber wiederholt sich das Gesetz an mehreren Flächen einer einzigen Pyramide zugleich, so dass man an dem Schlaggenwalder. Zinnstein manchmal Gruppen aus neun Individuen, wie Figur 421 zusammengesetzt erhält.

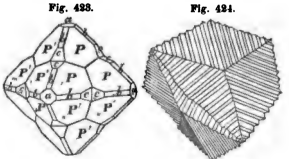
> Die knieförmigen Krystalle am Rutil hängen von dem nämlichen Gesetze ab. Sie zeigen selten Endkrystallisation.

> An allen Kanten wiederholt zeigt sich die Zusammensetzung nach P' an den Pyramiden P des Hausmannits Fig. 422, P (4P').

> Zusammensetzung mit der Zwillingsfläche senkrecht auf eine

oder auch auf alle Axenkanten von P, kommt am Kupferkies vor. Mit pantoedrischer Symmetrie, wie Fig. 423, sind sie noch im-

mer leicht unmittelbar zu
bestimmen.
Ihr Zeichen
ist o.P'.P.2P',
4(P, P). Weniger augenscheinlich,
aber doch dem
gänzlich glei-

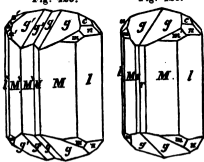


chen Gesetze folgend, sind die starkgestreiften Tetraedern oder Deltoedern ähnlichen Formen, wie Fig. 424 aus Cornwall, deren krystallographisches Zeichen  $\frac{P}{2}$ . 2P', 4(P, P) bleibt, und dabei durch das Auftreten von den abwechselnden Flächen von P den hemiedrischen Charakter auch in den aus fünf Individuen bestehenden Gruppen zeigt.

# 97. PRISMATISCHE ZWILLINGSKRYSTALLE.

Wie bei den vorhergehenden pyramidalen kommen auch bei den prismatischen Zwillingskrystallen Beispiele vor, wo sämmtliche drei Axen einander parallel bleiben, und das Resultat Ergänzungszwillinge sind. Sie Fig. 425. Fig. 426.

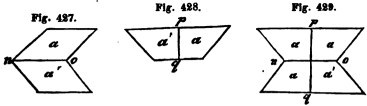
gänzungszwillinge sind. Sie kommen am Manganit vor, der einen hemiprismatischen Charakter zeigt. Die Symmetrie wird in den angewachsenen Zwillingen Figur 425 nicht pantoedrisch, sondern erscheint augitisch. Die Individuen besitzen die Form der Kombination



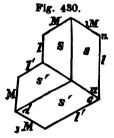
$$\frac{1}{3}\bar{0}3$$
.  $\frac{3}{2}\bar{0}2$ . 2 $\bar{0}2$ . 20.  $\infty 0$ .  $\bar{0}2$ .  $\infty \bar{0}2$  ( $\pm \infty \bar{D}$ ) Fig. 426  $g$ 

und sind paraliel der Fläche coD zusammengesetzt. Alle Flächen in beiden Individuen sind einander vollkommen parallel, nur in den Flächen c lässt sich der hemiedrische Charakter der Kombinationen beobachten.

Häufiger als die Ergänzungszwillinge sind diejenigen, bei welchen die Zwillingsflächen entweder parallel einer Prismenfläche no, wie diess Fig. 427 im Durchschnitte zeigt, oder senkrecht auf eine Prismenfläche, wie pq in Fig. 428 erscheinen, sey es der Domen D und D oder der Prismen coo. Die Projekzion Fig. 429 beweist, dass eines dieser Gesetze in der Durch-



wachsung das andere ergänzt, und dass sie daher beide nur für eines genommen werden können. In der Natur zeigen sich übrigens alle drei Fälle häufig, die Durchwachsung Fig. 429 und die beiden Fälle des Anwachsens, an der Fläche Fig. 427 und senkrecht auf dieselbe Fig. 428. Vorzüglich häufig erscheinen sie an den Prismen mit Winkeln, die über oder unter, nicht viel von 120° abweichen, und mit der Fläche parallel der kleineren Diagonale kombinirt sind, also sechsseitige Prismen mit vier gleichen und zwei gegenüberstehenden ebenfalls gleichen, aber von den vorigen verschiedenen Winkeln, darstellen. Dergleichen Spezies sind Aragon, Strontianit, Witherit, Weissbleierz, Chrysoberyll, Antimonsilber, Sprödglaserz, Kupferglanz, schwefelsaures Kali. Salpeter.



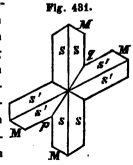
Das Weissbleiers hat den Winkel MM Fig. 430 = 117° 13′. Die Winkel n sind = 121° 23½′. Weil nach dem Gesetze der Anwachsung die Zwillingsfläche parallel ist der Fläche M, so wird sowohl g als auch  $c = \frac{117° 13′}{2}$  oder die Neigung ll' = 117° 13′.

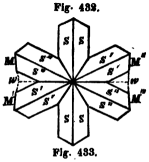
Ist auch der einspringende Winkel zwischen l und le ganslich ausgefüllt. so wird die Neigung von M gegen M = 125° 34'. Bei den so häufigen Durchwachsungen Fig. 431 liegt M' in der Fortsetzung von M. Die Beobachtung des gleichzeitigen Spiegelns der Flächen am Lichte, ist daher leicht zur Entdecknng dieser Art von Zwillingskrystallen anzuwenden. Sind bei der letzten Durchwachsung die einspringenden Win- M kel gänzlich ausgefüllt, so entsteht ein sechsseitiges Prisma mit zwei Winkeln von 125° 34', und vier Winkeln von 1170 134.

Aber sehr oft legen sich an ein zentrales Individuum, wie in Fig. 432 nach dem nämlichen Gesetze an ieder Seite eines, also zwei neue Individuen an. Die an den sechs Strahlen des sternförmigen Querschnittes liegenden Winkel sind dann jeder = 117° 13', so zwar, dass bei vollständiger Ausfüllung, bis die M Flächen sich überalt treffen, doch bei w noch einspringende Winkel von 360-171° 39' übrig bleiben. Eine der hierher gehörigen Varietäten von Leadhills, Przibram und anderen Orten Fig. 433 zeigt das Gesetz mit anderen Kombinationsformen, es ist: D.O.

Ein merkwürdiges Beispiel dieses Gesetzes sind die durchwachsenen Harmotomzwillinge Fig. 434. Das Prisma, parallel dessen Flächen die Zwillingsfläche liegt, ist so nahe = 90°, dass die zwei Endkanten voll-

∞Ď, 2 (Ď).





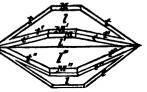


Fig. 484.

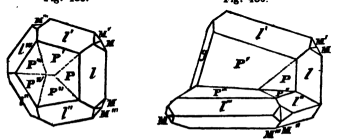


kommen senkrecht aufeinander zu stehen scheinen. Das krystallographische Zeichen ist:

$$\breve{\mathbf{D}}$$
. 0.  $\breve{\mathbf{4}}\breve{\mathbf{D}}$ .  $\infty\breve{\mathbf{D}}$ .  $\infty\breve{\mathbf{D}}$ ,  $2(\infty\mathbf{0})$ .  $s$   $P$   $t$   $o$   $g$ 

Manchmal findet sich regelmässige Zusammensetzung parallel zweierlei Zwillingsflächen zugleich. Diess ereignet sich besonders am Markasit, dem prismatischen Eisenkiese von Mohs.

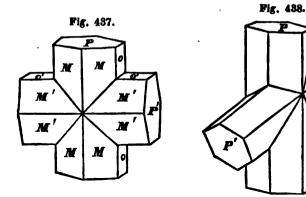
Die Figuren 435 und 436 stellen zwei von den an dieser Fig. 485.



Spezies vorkommenden Gruppen dar. Die erste bezeichnet durch  $\bar{\mathbf{D}}$ .  $\infty \mathbf{0}$ ,  $\infty \check{\mathbf{D}}$ ,  $(\bar{\mathbf{D}})$ ,  $(\bar{\mathbf{D}})$  enthält fünf durch das gleiche Gesetz an-M l P einander gereihte Individuen. Die zweite wird bezeichnet durch  $\check{\mathbf{D}}$ .  $\check{\mathbf{D}}$ .  $\infty \mathbf{0}$ .  $\infty \check{\mathbf{D}}$ ,  $(\check{\mathbf{D}})$ ,  $(\check{\mathbf{D}})$ . Hier sind zwei Zwillinge selbst schon g M l P

in der Zwillingsfläche  $\bar{\mathbf{D}}$  zusammenstossend, noch einmal rinnenförmig in der Fläche  $\check{\mathbf{D}}$  verbunden.

Eine der am frühesten erkannten und beschriebenen Zwillingskrystallisationen, und zwar gleichfalls nach zweierlei Gesetzen, liefert der Staurolith oder prismatoidische Granat des Monsischen Systemes. Die zwei rechtwinklig auf einander stehenden Individuen Fig. 437 sind nach einem nahe an 90° betragenden Prisma, die schiefwinklig Fig. 438 unter etwa 60° sich schneidenden nach einer Orthotypfläche zusammengesetzt, und



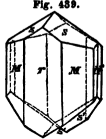
beide amphimorphe Zwillingskrystalle. Sie kommen um und um ausgebildet vor.

# 98. Augitische und anorthische Zwillingskrystalle.

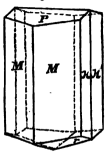
Für das augitische System kommen die meisten Zwillinge in der Querfläche verbunden vor. Gewöhnlich ist sie zugleich Spiegelfläche und Zwillingsfläche. Doch ist auch das Verhältniss nicht

selten, dass die Querfläche zwar Spiegelfläche, die Längsfläche aber Zwillingsfläche ist.

Am Amphibol kommen ganz ähnlich gebildete Zwillinge vor, Fig. 440, die jedoch wegen der vorherrschenden Base, oder mit P bezeichneten Fläche eine horizontale Kante bei ihrer orthotypen Symmetrie zeigen. Am anderen Ende schliessen die Augitoidflächen zusammen und nehmen das Ansehen eines Orthotypes an, dessen Axenkanten noch dazu

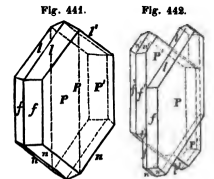


Pig. 440.



fast gänzlich in ihren Winkeln übereinstimmen. Die Lage der Flächen zeigt nichtsdestoweniger, dass auch diese, wie die vom Augit, an welchen man so deutlich die einspringenden Winkel am unteren Ende wahrnimmt, unbezweifelt Zwillings-Krystalle sind. Ihre Bezeichnung ist o.  $-\frac{A}{2}$ .  $\infty A$ .  $\infty \check{D}$ ,  $(\infty \check{H})$ .

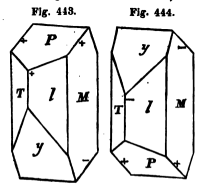
Am Gypse zeigt sich dieses Gesetz manchmal, und wird dann  $+\frac{A}{2} \cdot -\frac{A}{2} \cdot \infty A \cdot \infty \tilde{D}$ ,  $(\infty \bar{D})$ , Fig. 441; doch sind die



meisten Drusen von Hallein, Hall u. s. w. zwar in derselben Lage und Stellung, aber mit der Fläche P an einander gewachsen, Fig. 442. Die Fläche der vollkommensten Theilbarkeit ist die Zwillingsfläche. Das Zeichen wird  $+\frac{A}{2}$ .  $-\frac{A}{2}$ .  $\infty$ A.  $\infty$ Ď,  $(\infty$ Ō,  $\infty$ Ď).

Bei der umgekehrten Stellung der Individuen gilt das erste Zeichen in den Klammern für die Spiegelfläche, das zweite für die Zusammensetzungsfläche.

Ganz analog diesen Gypszwillingen stellen sich die bekannten Elbogner und Karlsbader Feldspathzwillinge dar. Sie kommen so häufig in der Natur vor, dass es hier wohl an seinem Platze



ist, die Verhältnisse ihrer Stellung gegen einander, nicht nur nach einer geometrischen Konstruktion überhaupt, sondern nach derjenigen zu verfolgen, die am meisten mit der polarischen Anziehung der kleinsten Theilchen im Zusammenhange steht. Zwei Individuen Fig. 443 und 444 schon in den kleinsten Theilen wie die grossen

geformt, sind im Fortwachsen von einem Ende zum andern begriffen und zwar von der Fläche P aus, so dass von einer durch die Mitte gelegten Fläche alles auf einer Seite als positiv +, auf der andern als negativ — angenommen werden kann. Nun stossen sich — und — ab, ebenso + und +, aber die entgegengesetzten Zustände ziehen sich an. Auf den M Flächen wird daher der Gegensatz der Anziehung hinreichend seyn, um nicht nur von grösseren zu kleineren, die sich bildenden Theilchen in vollkommen paralleler Stellung mit sich zu vereinigen, sondern auch von gleichen gegen gleiche sie in umgekehrter Stellung an sich zu ziehen.

Die Fläche P gegen uns gekehrt, kann nun die wirkliche Verbindung mit der rechts davon gelegenen Fläche M geschehen, und diess ist in Fig. 445 dargestellt, oder sie geschieht mit der

links von P gelegenen Fläche und das Resultat davon ist Fig. 446. Die Fig. 445 dargestellten sind daher die Rechtszwillinge und ihr Zei-2H

chen ist: o.  $-\frac{2\bar{H}}{2}$ .  $\infty A$ .  $\infty \bar{D}$ ,

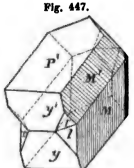
(∞H.r∞D). Die Linkszwillinge Fig. 446 sind mit den links von P abgehenden Flä-

chen verbunden, und ihr Zeichen ist: o. —  $\frac{2\overline{H}}{2}$ .  $\infty A$ .  $\infty D$ ,

( $\infty\bar{\mathbf{H}}.1\infty\bar{\mathbf{D}}$ ). Die Spiegelfläche ist  $\infty\bar{\mathbf{H}}$  die Zwillingsfläche  $\infty\bar{\mathbf{D}}$ . Wenn sich zwei gleiche Individuen im Raume mit der Kante Tl gegenüberstehend begegnen, so stessen sie sich in dieser Kante ab, ziehen sich aber überhaupt und vorzüglich in der Fläche M an. Um sich zu verbinden, muss das eine gegen das andere, welches als fest betrachtet wird, eine Kreisbewegung von  $180^\circ$  um die Kante zwischen T, l und M machen, und zwar entweder nach Rechts oder nach Links.

Die Rechts- und Linkszwillinge sind einander vollkommen gleich, aber nur umgekehrt ähnlich, wie ein Gegenstand und sein Bild im Spiegel.

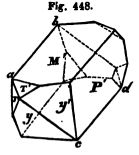
Zwei Feldspathkrystalle der obigen Form berühren sich auch in den mit entgegengesetzter Anziehung begabten Flächen P der



vollkommensten Theilbarkeit parallel, Figur 447. Hier ist P die Zwillingsfläche, d. h. in Bezug auf die augitische Krystallreihe des Feldspathes, die Basis o. Die zwei in einer Ebene liegenden Flächentheile M und M' sind bei den Varietäten des Adulars vom St. Gotthard sehr häufig durch die auf denselben wahrzunehmende Streifung parallel den Kombinationskanten mit  $\infty$ A oder T und l zu unterscheiden, indem sie an der Zwillingsfläche scharf

abschneidet.

Zwischen den Flächen von P und denen von M, also zwischen o und  $\infty \tilde{\mathbf{D}}$  liegen die Flächen des Domas  $2\tilde{\mathbf{D}}$ , n von Haut, nach Kupffers Angaben von Zippe *) zu  $90^{\circ}$  7' berechnet. Auch die Flächen dieser Form kommen beim Feldspath als Zwillingsflächen vor. So insbesondere bei den undurchsichtigen blassfleischrothen und weissen Krystallen von Baveno am Lago Maggiore eine der Flächen in angewachsenen Zwillingen; beide Flächen in durchwachsenen Zwillingen am St. Gotthard bei dem durchsich-



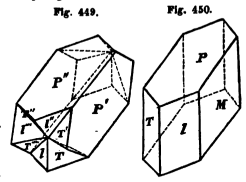
tigen Adular. Die Hauptform der Bavenoer Krystalle ist Fig. 448. Die Fläche abcd ist eine der Flächen des Domas 2D von 90° 7'; M' ist daher auch gegen die anliegende Fläche M unter diesem Winkel geneigt, während der Winkel von P' gegen P 89° 53' wird. Das Zeichen dieses Zwilken dieses 2H

Zwillings ist: o.  $-\frac{2\bar{H}}{2}$ .  $\infty A$ .  $\infty \bar{D}$ ,  $(2\bar{D})$ .

^{*)} Mons, 11. Thl. p. 282.

Die nach beiden Domenflächen zusammengesetzten Verbindungen wie Fig. 449, dessen einzelne Individuen die Form Figur 450 besitzen, können ursprünglich aus verschiedenen Individuen

bestehen, aber sie können auch nach einer nur Fläche gruppirte Zwillinge seyn, die bereits nach dem Gesetze Fig. 447 in der Zwillingsfläche P sich berühren. In beiden Fällen nimmt das Aggregat innerhalb der geringen Winkelabwei-



275

chung ein pyramidales Ansehen an, indem die Schnitte senkrecht auf die vier P Flächen nur sehr wenig von Quadraten unterschieden sind.

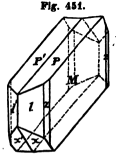
Diese verschiedenen Arten der Zwillingskrystalle sind die am Feldspathe gewöhnlichsten und wichtigsten.

Die anorthischen Formen des Albits, Periklins, Labradors, Oligoklases, Anorthits u. s. w. weichen in ihrer allgemeinen Flächenanordnung und selbst in den Winkelverhältnissen so wenig von denen des Feldspathes ab, dass sie unmittelbar mit denselben in Verbindung gebracht werden können, um sie der Untersuchung zu unterwerfen. Hier tritt nebst mehreren der oben beschriebenen vorzüglich diejenige Verbindung hervor, wo M die Zwillingsfläche ist Fig. 451. Die Flächen PP machen einen einspringenden

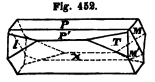
Winkel von 360°—187° 12' am Albit. Das krystallographische Zeichen derselben ist:

0. 
$$-\frac{2\ddot{\mathbf{H}}}{2}$$
.  $\mathbf{rl}\frac{\mathbf{\infty}\mathbf{A}}{2}$ .  $\mathbf{rl}\frac{\mathbf{\infty}\mathbf{A3}}{2}$ , ( $\mathbf{\infty}\breve{\mathbf{H}}$ ). Der ein-

springende Winkel ist eine ungemein leicht wahrzunehmende merkwürdige Erscheinung, und gibt ein sicheres Unterscheidungsmerkmal zwischen den vielen anorthischen und den augitischen Feldspathen, bei welchen ein solcher einspringender Winkel nicht vorkommt.



Beim Periklin ist der einspringende Winkel sehr häufig nicht auf der Base o eder der P Fläche, sondern auf der Längsfläche M oder ∞H zu sehen. Diess ist auch an dem Kieselspath aus Nordamerika der Fall. Die Art der Zusammensetzung bietet in Bezug auf die polarische Anziehung der kleinsten Theilchen manche Analogie mit den Rechts- und Linkszwillingen Fig. 445 und 446. Durch die geometrische Konstruktion der Umdrehung erhält man die Lage des unteren Individuums in Fig. 452, wenn man die



Umdrehungsaxe parallel der Kante Px oder der Queraxe des Anorthoides annimmt. Das Zeichen wird o.  $-\frac{H}{2}$ . rl $\frac{\infty A}{2}$ .  $\infty H$ , (o.H, o). Die Symmetrie

des Zwillingskrystalles bleibt anorthisch.

Auch hier ist das Phänomen der Zwillingskrystallisation aus der Lage der scharf aneinander abschneidenden Theilungsflächen zu erkennen, so wie überhaupt der innere Ausdruck der Struktur noch lange den Forscher zu leiten vermag, wo die äussere Form schon längst nicht mehr beobachtet werden kann.

#### 99. KRYSTALLSCHALEN.

Der Anwachs neuer Materie an den sich bildenden Krystall folgt nicht immer so gleichförmig, dass man nicht noch irgend auf der früheren Oberfläche abgelagerte fremdartige Materie erkennen sollte. Verschieden gefärbte Schichten oder Schalen folgen auf einander, die frühere Oberfläche ist mit erkennbaren Krystallen von anderer Beschaffenheit besetzt, oder gänzlich von den darüber liegenden Theilen getrennt, so dass man die äussern schalenweise ablösen kann. Sie sind wirkliche Trennungen, aber doch kann man die Erscheinung selbst nicht mit der ganz unregelmässigen Zusammensetzung in eine Klasse bringen. Wir unterscheiden sie durch den Namen der Krystallschalen, und betrachten sie im Gefolge der regelmässigen Zusammensetzung.

Am ausgezeichnetsten lassen sie sich am Epidot von Arendal, am Idokras von Christiansand, am Wolfram von Zinnwald erkennen. Es gelingt sehr oft aus einem vollständig erscheinenden Krystalle durch Ablösung aufeinander folgender Schalen, sehr deutliche glattflächige kleinere Krystalle wie Kerne herauszuschälen. Der sogenannte gekappte Quarz von Schlaggenwald in Böhmen und von Beeralston in Devonshire erlaubt, dass man gleichsam Kappen von der Gestalt inwendig hohler Quarzoide von wohlgeformten kleineren Quarzoiden abhebe. Oft liegt eine fremdartige staubige Materie zwischen den solchergestalt geschiedenen Theilen dessen, was man doch nicht anders als wie ein Individuum betrachten kann.

Die aufeinander folgenden Anwachsschichten des Kalkspathes, obwohl fest mit einander verwachsen, zeigen häufig farbige Streifen oder Krystalle von Markasit, Sperkies, die auf der Oberfläche von Skalenoedern abgesetzt wurden. Flusskrystalle mit einem dunkelblauen Kern in der Gestalt eines Granatoides endigen an der Oberfläche blassgrün in der Gestalt von Hexaedern. Hierher zählen wir billig die verschiedenfärbigen Schichten von Apatit, wo die eechsseitigen Prismen gegen die Mitte grüne, gegen den Umfang derselben violblaue Absätze unterscheiden lassen. Turmalin, Topas, Saphyr, Quarz, von letzterem vorzüglich der Amethyst zeigen verschiedene Austheilung der Farben. dem Amethyste hängt diese Erscheinung genau von der regelmässigen Zusammensetzung ab, indem Brewster durch optische Untersuchungen bewies. dass er aus Schichten den Ouarzoidstächen entsprechend, von rechten und linken Individuen, von Quarz bestehe.

# 100. Zusammenhäupung.

Nachdem ein zentrales Individuum gebildet war, geschah der Anwachs neuer Materie nicht immer so lange fort, bis alles innerhalb der Oberstäc's eines Krystalles enthalten seyn konnte. Zu grosse Entsernung der Anziehungsmassen, die Störung der Schwere liessen oft kleine Krystalle schon gebildet sich auf den grösseren ablagern, wobei sie dennoch eine möglichst, oft eine vollständig parallele Stellung annehmen. Ein grosser Krystall erscheint durch diese parallele Zusammenhäufung wie aus einer Menge von kleineren zu bestehen, die auch

wohl in der Form von den grösseren verschieden sind, wenn sie auch zu derselben Spezies gehören.

Am Fluss von Schlaggenwald kommen Oktaeder vor, welche gänzlich aus kleinen dunkel violblauen Würfeln zusammengesetzt sind, so wie mancherlei andere Erscheinungen dieser Art.

Kalkspath, grosse Skalenoeder der Form S3 bestehen gänzlich aus der Kombination eines flachen Rhomboeders, und des parallelen sechsseitigen Prismas ½R'. ©R, von Bleiberg in Kärnthen. Grosse graue Skalenoeder der Form S3 sind von kleinem Krystalle wie von einem Aequator rund herum eingefasst zu St. Leonhard in Kärnthen vorgekommen, und werden in mehreren unserer Sammlungen aufbewahrt. An diesem Minerale sind oft ganz verschiedene Formen als aufeinanderfolgende Bildungen, auf diese Art theils aneinander gewachsen, theils in einander eingeschlossen.

Verschiedenartige Kombinationen der Barytvarietäten von Przibram bilden die einen den Kern der andern, so ist die Kombination eines rhombischen Prismas D.  $\infty D$  von einer andern von drei senkrecht auf einander stehenden Prismen mit der vorigen Diagonalfläche D. D.  $\infty O 2$ .  $\infty D$  eingeschlossen.

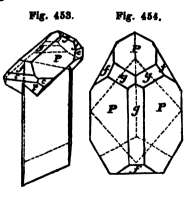
Aber nicht nur solche Theilchen fügen sich nach den Gesetzen der krystallinischen Anziehung aneinander, welche von gleicher Beschaffenheit sind, auch bei solchen tritt der Fall ein, die nur in der Form selbst gewisse Analogien mit den zu bildenden besitzen

MITSCHERLICH hat absichtlich isomorphe Körper auf diese Art schalenweise mit einander abwechseln lassen; auch in der Natur treffen wir die Erscheinung zum Theil an Körpern dieser Art.

Die Oberfläche der mannigfaltigen Kombinationen des rhomboedrischen Kalkhaloides Mohs, ist von kleinen Individuen des makrotypen, oder Kalkspath von Braunspath oder Dolomit in paralleler Stellung überzogen. Eine ganze Lage von Braunspath liegt auf den Kalkspath-Flächen. Joachimsthal, Hodritsch liefern schöne Beispiele. Aber auch wieder Braunspath ist mit kleinen Kalkspathkrystallen besetzt, wie in Magurka, oder die letsteren sitzen parallel auf dem Spatheisenstein von Neudorf am Harz, soweit nämlich Parallelismus bei Winkelverschiedenheit möglich ist. Daher sind auch die den Kalkspath überziehenden Dolomit- oder Braunspath-Schichten weniger glattflächig theilbar, als der Kern.

Der krystallinische Dolomit von Grossarl in Salzburg enthält in den drei verschiedenen Richtungen seinen Axenkanten parallel, Asbestfäden eingewachsen; einige derselben liegen auch auf den Theilungsflächen parallel der kurzen oder geneigten Diagonale der Rhomben. Die Dolomitkrystalle von der Form des Grundrhomboeders von 106° 15' sind in grünem, ziemlich festen Talk eingewachsen. Auf den o Flächen senkrecht auf die Axe liegen dreiseitige Blättchen von einem blassgrünen Glimmer.

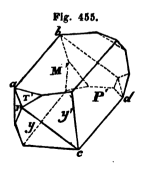
Ich habe in Edinburg Krystalle von Barytocalcit gesehen, die in möglichst paralleler Stellung an den Enden Krystalle von Kalkspath trugen, Fig. 453 und 454. Die Theilungsflächen des Kalkspathes liegen dabei fast gänzlich wie die Theilungsflächen des Barytocalcits. Der Winkel von R gegen R am Kalkspathe ist = 105° 5′ der gleichgelegene am Barytocalcit = 106° 54′.



Zweiaxiger blass gelblicher Glimmer aus Sibirien ist zuweilen eingefasst von pfirsichblüthrothem Lepidolith, so dass die Theilbarkeit gleich durch beide hindurchgeht, und sie nur einen Krystall auszumachen scheinen Ich besitze ein Stückchen von diesem merkwürdigen Vorkommen.

Adular und Albit, Adular und Periklin zeigen sich oft in paralleler Stellung aneinander gewachsen, in Krystallen und in derben Massen, welche als Gemengtheile im Granit vorkommen.

An den Krystallen von Baveno, selbst röthlich, sind oft die Flächen T, l, M Fig. 455 mit Albit von weisslicher Farbe

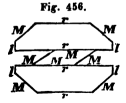


überzogen, die Flächen P und y sind rein davon; an den Kombinationskanten zwischen P und M stehen vorragende Theile des Albites über.

Der Periklin von Schmiern in Tyrolist mit kleineren vorragenden Adular-krystallen dergestalt besetzt, dass die Theilungsflächen, so wie die Krystallflächen überhaupt eine ganz gleiche Lage besitzen.

Augit ist nach G. Rose's schönen Beobachtungen oft von Amphibol in vollkommen paralleler Stellung umgeben. Wir müssen dieses Verhältniss wegen der Stellung hier erwähnen, obwohl erst später bei den Pseudomorphosen weiteres darüber erörtert werden kann, da die Krystallform nicht die des Amphibols, sondern die des Augites ist.

Die beiden Spezies wechseln oft blättchenweise in der Querfläche,  $\infty \ddot{H}$  für Amphibol,  $\infty \ddot{H}$  für Augit. Bei dem grasgrünen Smaragdit vom Bacher stehen nur die Blättchen des Augites

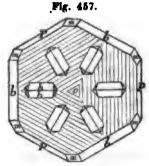


parallel gegen einander Fig. 456. Die Blättchen des Amphibols liegen mit ihren Prismenflächen M in verschiedener Lage dazwischen, so wie der vergrösserte Querschnitt senkrecht auf die Kante von  $\infty A$  am Augit zeigt. Die Axen der Amphiboltheilchen sind denen der Augittheilchen nicht parallel.

Die Verwachsung des Kyanites mit dem Staurolith, eines anorthischen mit einem orthotypen Minerale, deren Winkel PM an jenem von 106° 15', und die Neigung der Prismenflächen gegen die Diagonale == 105° 15' an diesem nahe übereinstimmen, an den Gottharder Varietäten ist längst in den Mineraliensammlungen aufbewahrt.

Rutil und Eisenglanz bieten ein besonders merkwürdiges Verhältniss der Verwachsung. Auf den Flüchen o senkrecht auf die Axe von R, in der Kombination Fig. 457. von Eisenglans vom St. Gotthard liegen in der Richtung der drei Diagonalen Rutilkrystalle, deren Seitenflächen coP mit der Base o des Eisenglanzes übereinstimmen, die Winkel der Kombinationskanten von P mit coP am Rutil. = 122°28' stimmen mit denen der Komhinationskanten von o mit R == 122°22' am Kisenglanze ganz nahe überein.

Glimmer legt sich oft flach auf andere Krystallflächen oder auf Zusammensetzungsflächen. Bekannt sind die



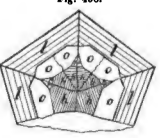
Magneteisenstein - Oktaeder von Fahlun; aber auch Schweselkies findet man in einigen dieser Oktaeder beim Zerschlagen, wie an einem Beispiele in dem k. k. Hofmineralienkabinet.

Glimmer liegt auf den o Flächen, der Endfläche der sechsseitigen Prismen an dem blauen Korund aus Sibirien.

Im Schriftgranit nehmen beide, Glimmer und Quars regelmässige Lagen gegen den Feldspath an.

Die beiden Eisenkiese kommen in regelmässiger Verbindung vor, der hexaedrische bedeckt mit einer seiner Hexaederflächen die eine Diagonalfläche &D, an den grossen in Thon eingewachsenen Gruppen von Littmitz in Böhmen; eine Oktaederfläche hat die Lage der Flächen l an dem Zwillingskrystalle Fig. 485; so dass die Winkel von 109° 28' 16' des Oktaeders und die des Prismas von 98° 13' dieselbe Stelle einnehmen. Sie spiegeln also nicht vollkommen gleichzeitig.





Glaserz, Fahlerz, Blende erscheinen, obwohl selbst tessularisch, sämmtlich von dem pyramidalen Kupferkiese überzogen, und zwar dergestalt, dass die Flächen des letzteren gleichzeitige Lichtstrahlen ins Auge schicken. Kupferkieskrystalle sind auch wohl dergestalt von Blende überzogen, dass ein aussen aus Blende bestehender Krystall beim Zerschlagen einen Kern von Kupferkies seigt. Das k. k. montanistische Museum besitzt dergleichen Stücke von Kapnik in Ungarn.

#### II. DIE FREIE BILDUNG.

#### 101. Unregelmässige Zusammensetzung.

Die Verbindung von swei oder mehreren Individuen zu einer susammenhängenden Masse erfolgt häufig, ohne dass sich zwischen denselben ein anderes Verhältniss nachweisen liesse, als dass sie zufällig neben einander gebildet sind.

Allerdings ziehen sich schon gebildete Theilehen in ihren gleichartigen Ecken und Kanten oft noch vorzugsweise an, aber ihre Schwere oder andere Umstände hindern die völlig parallele Stellung. So setzen sich an manchem Dolomit, vorzüglich bei

Fig. 459.

den auf Gängen vorkommenden Braunspathen die Anwachstheilchen dergestalt an ein zentrales Rhomboeder der Grundgestalt an, dass längs der Axenkanten Erhöhungen, längs der geneigten Diagonalen Vertiefungen entstehen, und die von Werner sogenannten sattelförmigen Linsen hervorbringen Fig. 459.

Häufig laufen die Axenrichtungen der beinahe zu einem Indi-Fig. 460. viduo genäherten Theilchen an manchen



viduo genäherten Thetichen an manchen Kalkspathen und Braunspathen, aus einem Mittelpunkte aus. Dann lässt sich das Verhältniss vorzüglich in der Theilbarkeit erkennen, welche Rhomboeder gibt, die wie Fig. 460 von drei konvexen obern und drei konkaven untern Flächen begrenzt sind.

Zwei oder mehrere Individuen können aber schon vollständig ein jedes in sich geformt und abgeschlossen, in der weiteren Fortbildung an einander anstossen, und sich gegenseitig hindern, die ihnen eigenthümlich sukommende regelmässige Gestalt anzunehmen.

Man nennt die Bildung derselben in einem Raume, der nichts enthält, was sie hindern sollte, die ihnen eigenthümliche Form anzunehmen, die freie Bildung, diejenige, in welcher ihre Gestalt durch schon vorhandene Materie bestimmt wird, die gestörte Bildung. Die volkkommensten Produkte freier Bildung sind die Krystalle. Es können sich aber so viele Krystalle neben einander bilden, und sie können zugleich so klein seyn, dass ihre Gestalt nur kollektiv mit irgend Etwas verglichen werden kann, dem sie ähnlich ist oder welches sie nachahmt, und die Gestalten werden daher nachahmen de genannt. Sie entstehen oder werden erklärt durch die mannigfaltige Art der Anhäufungen der Krystalle. Auch die Gestalten gestörter Bildung besitzen zuweilen Achnlichkeit mit anderen Körpern oder Dingen; sie sind im Allgemeinen Pseudom orphosen, fremdartig gestaltete Körper genannt worden, indem die Gestalt, welche sie zeigen, nicht ihnen selbst, sondern anderen vorher dagewesenen Körpern oder Bäumen eigenthümlich ist.

#### 102. KRYSTALLGRUPPE, KRYSTALLDRUSE.

Mons hat geaucht, unter den bis dahin in mancheriei Bedeutung und Fügung vorkommenden Wörtern einen festen Gebrauch einzuführen, indem er Krystallgruppe für die Verbindung, das Zusammengewachsenseyn mehrerer eingewachsener Krystalle, Krystalldruse für die Verbindung oder das zusammen auf der nämlichen Unterlage Vorkommen mehrerer aufgewachsen er Krystalle ausschliesslich anwendete. Bei den Krystallgruppen unterstützt ein übrigens vollkommen mit Krystallflächen ausgebildetes Individuum das andere, bei den Krystalldrusen erscheinen mehrere an einer Seite vollständig ansgebildete Individuen auf einer gemeinschaftlichen Unterlage aufsitzend.

Beides, Krystallgruppe und Krystalldruse wird nur von Individuen einerlei Art, das heiset, von zusammengesetzten, nicht von gemengten Minerallen gebraucht.

Ausgezeichnete Beispiele von Krystallgruppen liefern: Gyps in Thon eingewachsen, Kupferlasur in Steinmark, Feldspath-Gruppen von Zwillingen in Granit, Pyrit und Markasit in Thon und Thonschiefer; von Krystalldrusen: Fluse, Kalkspath, Baryt, Quars, Bleiglanz, Biende u. s. w.

Die Gestalt der miteinander verbundenen Individuen bleibt so lange erkennbar, als diese selbst nicht zu klein sind; geschieht diess, so nehmen wir mancherlei nachahmende Gestalten wahr.

### 103. Eingewachsene nachahmende Gestalten.

Die Krystaligruppen leiten zur Erklärung der losen oder eingewachsen gebildeten Kugeln, die mehr und minder vollkommen seyn können. Die Individuen, aus welchen sie bestehen, beginnen in dem Mittelpunkte der Kugeln, und sind zunächst demselben ganz dünn, sie werden dicker gegen den Umkreis und endigen oft in ziemlich erkennbaren Spitzen. Die Gypskugeln von Leobersdorf in Oesterreich, Kreis Unter-Wiener-Wald, die Kupferlasurkugeln von Chessy enthalten im Mittelpunkte Höhlungen, bei den ersten mit Thon erfüllt, oder auch ganz leer bei den letztern Drusen enthaltend.

Die Oberfläche der Kugeln besteht aus Krystallspitzen und ist meistens drusig. Mehrere Kugeln verbinden sich oft zu einge wach senen nier förmigen und traubigen Gestalten. Bei den nierförmigen Gestalten nimmt man kleinere Ahschnitte grösserer Kugeln, bei den traubigen grössere Abschnitte kleinerer Kugeln wahr.

Die zwei Eisenkiese, nämlich Pyrit und Markasit, Kupferlasur, Sphärosiderit, Sphärulit geben lehrreiche Beispiele von eingewachsenen Kugeln, eingewachsenen traubigen und nierförmigen Gestalten.

Kugeln, und durch die Berührung derselben die mancherlei nierfürmigen und traubigen Gestalten bilden sich durch die Anziehung gleichartiger Materie, die sich aus einer gemengten Masse ausscheidet. Man verfolgt die Kugeln von den Gruppen bis dahin, wo man die Individuen gar nicht mehr unterscheiden kann. Der Ausdruck aus den Krystallgruppen entstehen Kugeln, würde demnach ein uneigentlicher seyn, im Gegentheile können aus Kugeln, die sich erst zusammengezogen haben, nach und nach durch Ansatz gleichartiger Materie von Aussen Gruppen entstehen. Die Kugelbildung ist der allererste Anfang. Für diejenigen Kugeln und kugelähnlichen Massen, an denen keine wirkliche Krystallisation wahrgenommen werden kann, hat Ehrenberg

den Namen der Krystalloide vorgeschlagen, die man auch an Mineralien wahrnimmt, welche wir für amorph oder gänzlich gestalties halten müssen.

Kuglige Krystalloide finden sich ausgezeichnet an dem Hornstein aus Oberegypten, an dem Feuerstein in der Kreide vieler Länder, nierförmige am Menilit, einer Varietät von Opal von Menil montant bei Paris, am Aluminit von Newhaven in England, am dichten Kalksteine im Tegel bei Mannersdorf im Leithagebirge. Man nennt Kugeln und Gestalten dieser Art auch wohl Konkretionen.

#### 104. AUPGEWACHSENE NACHAHMENDE GESTALTEN.

Befindet sich der Mittelpunkt der Anziehung von mehreren beginnenden Individuen an der Oberfläche eines schon vorhandenen Körpers, so entstehen aufgewachsene Kugeln. Die Individuen berühren sich in dem Mittelpunkte der Kugel und divergiren wie die Radien derselben gegen die Oberfläche, wo sie entweder sogleich mit Krystallflächen endigen, oder auch wohl noch weiter ganz frei, als aufgewachsene divergirende Krystalle fortsetzen, wie beim Gyps, Natrolith und Antimonglanz. Wavellit, Braunspath, Baryt, Prehnit, Pyrit liefern Beispiele aufgewachsener Kugeln.

Mehrere nebeneinander gebildete aufgewachsene Kugeln vereinigen sich, wie die eingewachsenen zu nierförmigen und traubigen auf gewachsenen Gestalten, wenn sie so weit fortgewachsen, bis sie sich gegenseitig berühren. Viele ausgezeichnete Beispiele davon liefern die nämlichen Mineralien, welche in aufgewachsenen Kugeln vorkommen, besonders aber trifft man sie am Chalcedon, und an den sogenannten Glasköpfen, vorzüglich den rothen, welche zu der Species des rhomboedrischen Eisenerzes von Mohs gehören.

Den Krystalloiden analog sind die Bildungen dieser Art, welche an amorphen Mineralien vorkommen, so am Hyalith, einer Varietät von Opal, am Allophan, am Psilomelan. Die kleintraubigen Gestalten sind es, welche hier vornehmlich beobachtet werden.

Aneinander in einer Richtung angehäuste Krystalle beobachtet man am Kalkspath, am Feldspath, am Silber, am Kupfer und anderen Mineralien. Diess geschieht nicht immer in krystallographisch paralleler Stellung; sind dann die Individuen sehr klein, so entstehen die zähnigen, die drahtförmigen und haarförmigen Gestalten, die sich von einander vernehmlich durch ihre grössere und geringere Dicke, bei geringerer oder grösserer Länge unterscheiden. Eine sähnige Gestalt von Silber, ohne anhängende Bergart, von Kongsberg in Norwegen, in dem königlichen Kabinet in Kopenhagen, wiegt über vier Pfund. Das Zähnige kommt überhaupt vorzüglich schön am Silber vor, aber auch am Steinsals, am Eise. Haarförmiges Silber findet sich manchmal zusammengeballt in Drusenräumen von Erzgängen, wie zu Freyberg, Przibram u. s. w.

Die Krystalle finden sich aneinander gehäuft in mehreren Bichtungen in einer Ebene, die von der Krystaligestalt abhängig sind. Der Dolomit, an dem sogenannten Braunspathe, vorzüglich aber das Kupfer, wovon Gustav Rosk in seiner Beise nach dem Ural ausgezeichnet schöne Varietäten abgebildet hat. Kleine Individuen bilden dann die baumförmigen Gestalten, am Kupfer, Gold u.s. w. Die verschiedenen Aeste bleiben von einander getrennt.

Sind die Theilchen in mehreren Richtungen aneinander gehäuft und berühren sie sich gegenseitig, so entstehen blatt- und blech förmige Gestalten, die vorzüglich am Golde vorkommen. Die breite Fiäche ist eine der Oktaederflächen der Krystalle desselben. Sie ist oft in drei Richtungen gestreift, welche Winkel von 60° und 120° einschliessen, oder mit kleinen abgestumpsten dreiseitigen Pyramiden besetzt, deren geneigte Flächen dem Leuzitoide ½L angehören, wie an den Blechen von Vöröspatak.

Zusammenhäufungen in drei senkrecht auf einander stehenden Richtungen führen auf die gestrickten Gestalten, welche ausgezeichnet am oktaedrischen Kobaltkiese, aber auch am Silber und am Golde vorkommen. Auch das Wismuth kann als Beispiel angeführt werden.

Die staudenförmigen Gestalten hängen von einer weniger regelmässigen Ablagerung der einzelnen Individuen ab. Als

Gestalten lassen sie sich so beschreiben, dass sie in ihrer grössten Vollkommenheit als nierformige oder traubige Bildungen erscheinen, bei welchen jede Kugel gestielt ist. Sie erhalten das Ansehen des Blumenkohls und finden sich am Kalkspath, am Psilomelan, hier bei einem amorphen Körper; von der grössten Vollkommenheit kann man sie beobachten, wenn man eine gesättigte Auflösung von Salmiak sich selbst überlässt. An den Wänden des Gefässes steigt die Salzmasse nach und nach hinauf und bildet die schönsten blumenkohlähnlichen oder standenförmigen Gestalten. Zwischen zwei sich fast berührenden Flächen, auf felnen Klüften. selbst auf der Oberfläche von Krystallen oder andern einfachen oder auch zusammengesetzten Mineralien, endlich in der Masse mancher Körper selbst entstehen auf ähnliche Art die Den driten, von der Aehnlichkeit der Zeichnung mit Bäumen so benannt. Beispiele sind Marmor, Moosachat, als Träger von solchen Dendriten.

Als ein schönes, wenn auch vorübergehendes Bild nierförmiger, traubiger und staudenförmiger Gestalten, darf hier noch die Haufenwolke, nach Howard's Nomenklatur cumulus, erwähnt werden, deren rasche Bildung durch einen aufsteigenden würmern, feuchtern Luftstrom in einer kältern Luftschicht bedingt ist. Sie baut sich zu bedeutenden Höhen auf, und wird an der untern Fläche, auf welcher sie aufliegt, durch die wärmere Schichte immer wieder aufgelöst, während sich atets neue und neue Dunstbläschen oder Wolkenballen vielgestaltig entwickeln, bis die Bedingungen zu ihrer weitern Fortbildung unterbrochen sind.

Den Dendriten, den staudenförmigen Gestalten nahe verwandt sind die zackigen Gestalten des Aragones in den Varietäten, die unter dem Namen der Eisenblüthe bekannt sind. Sie stellen oft höchst zierliche, dem Wachsthum der Korallen ähnliche Formen dar, daher sie auch häufig nach dieser Aehnlichkeit benannt werden. Auf rundlichen Stengeln sind feine spiessige Krystalle in schiefer Richtung aufgewachsen.

Die Bildung der vorhergehenden Gestalten ist mehr und weniger von der Einwirkung der Kapillarität abhängig, von der Anziehung der schon gebildeten festen Thelichen gegen die Flüssigkeit, welche die neu abzusetzende Materie enthält. Daher ist sie auch allmählig, und nicht ohne Veranlassung ist auf sie der Begriff von Ausblühung, Effloreszenz, der Name Eisenblüthe u.s. w. angewendet worden. Bei den Kugeln, nierförmigen und traubenförmigen Gestalten bewirkt ein reiner Krystallisationsprozess die Vergrösserung der Individuen; bei den zahn-, draht-, haarförmigen Gestalten, den baumförmigen, den Blättehen und Blechen, den gestrickten geschieht der Absatz der durch Kapillarität angezogenen Materie ebenfalls nach den Gesetzen der Krystallbildung. Bei den staudenförmigen, zackigen ist die Kapillarität noch stärker, es werden nämlich neue abgesonderte Individuen abgesetzt.

Ganz verschieden in Ansehen und Bildungsweise von den vorhergehenden ist das tropfsteinartige oder staläktitische. Die ausgezeichnetsten Beispiele liefern Steinsalz, Kalkstein, Chalcedon, Opal, der Hyalith, Brauneisenstein. Der Absatz der Materie geschah aus einer der Schwerkraft folgenden herabtropfenden Flüssigkeit, eine Bildungsweise, die man deutlich an den tropfsteinartigen Zapfen erkennt, die perpendikulär an ihrem obern dickern Ende angewachsen sind, und unter welchen man auch noch das Produkt des Herabtropfens auf dem Boden findet. In vielen Kalkhöhlen kommt dergleichen in mannigfaltigen Fehmen vor; die von der Decke herabhängenden Gestalten werden auch wohl Stalaktiten, die haufenförmig auf dem Boden liegenden Stalag miten genannt.

Tropfsteinartige Gestalten entstehen auf zweierlei Art, entweder die Materie wird aus-einer Auflösung abgesetzt, wie diess unzweifelhaft bei den Kalktropfsteinen der Fall ist, bei welchen man die Bildung vielfältig beobachtet hat, oder die herabtropfende Materie selbst gesteht zu einem festen Körper, wie Wachs, Schwefel u. s. w. Zu den letztern müssen insbesondere die tropfsteinartigen Gestalten des Chalzedons, Hyaliths, Brauneisensteins gezählt werden.

Mit kohlensaurem Kalk gesättigtes kohlensäurehaltiges Wasser setzt an der untern Fläche von Kalkgeschieben in der Nagelfluhe der Alpen rund um die Tropfen herum Kalkringe an. Ich sammelte schöne Beispiele davon in den Bänken südwestlich von Stadt Steier in Oesterreich, in dem Thale des Flusses Steier.

G. 104.

Nach und nach bildet sich eine Röhre, die in besonderen Fällen ganz dünn ist und nur aus einem einzigen Kalkspathindividuum besteht, indem die Theilbarkeit gleichmässig durch das Ganze hindurch geht. Zuweilen ist die Spitze durch die Krystallflächen des Rhomboeders 2R' geschlossen, worauf nach und nach der ganze noch im Inneren vorhandene Raum mit Kalkspath in paralleler Stellung ausgefüllt wird. Die hohlen Gestalten werden auch wohl pfeifenröhrige genannt. Aber die Bildung ist noch nicht beendigt, die Bewegung der Auflösung und die Verdampfung dauert fort; die Oberfläche bietet nun den Ruhepunkt für neue Individuen, welche mit ihren Axen senkrecht auf derselben stehen, und so immerfort wachsen, bis sie etwa die durch das Herabtropfen auf dem Boden enstandenen Stalagmiten erreichen, oder irgend eine andere Veranlassung den Fortgang unterbricht.

Das Herabtropfen geschieht zuweilen in kleine Schüsseln, die sich selbst bilden, und in denselben werden Sandkörner oder andere Gegenstände immerwährend bewegt und zugleich inkrustirt, bis sie zu schwer werden und dann fest liegend durch neuen Anwachs der Materie überkleidet erscheinen. Einiger Erbsenstein ist auf diese Weise gebildet.

Bei sehr leicht auflöslichen Körpern, z. B. dem Steinsalz, bringen die Bedingungen der Tropfsteinbildung eigenthümliche Gestalten hervor. Dergleichen sind die sogenannten Himmelsteine, von Salz mit einer im Ganzen ebenen, doch mit runden Zellen gänzlich bedeckten Obersläche. Sie entstehen in den Sinkwerken der Alpen durch das Ansammeln von Wassertropfen an der Salzdecke. Der Tropfen löst oben auf, ist aber an der Seite rund herum schon gesättigt, so dass die rund zellige Gestalt nothwendig entstehen muss. Schuhlange Salztropfsteine von Wieliczka enthalten den hohlen oben bei den pfeifenröhrigen Kalkspathen erwähnten Kanal und bestehen aus einem einzigen Individuo.

Als Absätze aus einem bewegten Strome von Flüssigkeit, von tropfbarer oder gasförmiger Beschaffenheit, erscheinen auch die aus einem einzigen Individuo bestehenden gänzlich unregelmässigen oder tropfenartig ungestalteten Bleiglanze, und die moosartigen Zusammenhäufungen, die gleichfalls häufig in vollkommen paralleler Stellung sich befinden, von Przibram in

Böhmen. Die Richtung des Stromes lässt sich aus der Richtung der Gestalten selbst nachweisen. Sie kommen auf dem Liegenden der Drusen, auf dem etwa 70° geneigt fallenden Gange vor. Die Drusen selbst erscheinen swischen der Gangmasse und dem Hangendgestein. Von oben nieder ist die Richtung der Gestalten vertikal, unten dreht sie sich horizontal ab, der Strom veränderte also in der Druse seine Richtung, ohne Zweifel, weil er leichter nach der Seite entweichen kounte. Ich verdanke diese Details der Beobachtung in der Natur Herrn Karl Radio, k. k. Berggeschwornen in Przibram. Bei einem Stücke in dem k. k. montanistischen Museum, demselben erst kürzlich von Herrn Hofrath M. Layer übergeben, ist die Richtung der Gestalten auf einem einzigen Stücke nebeneinander gerade entgegengesetzt.

## 105. GESTALTLOSES ERSCHEINEN.

Mineralien, die sich gegenseitig begrenzen, ohne von einer oder der andern Seite regelmässige Formen vollständig oder in Spuren zu zeigen, erscheinen der b. Das Derhe muss, wie Mons*) dargethan, als Erscheinen freier Bildung angesehen werden, indem die derbe Masse und ihre Umgebung unzweifelhaft gleichzeitiger Entstehung sind. Der eingewachsene Krystall §. 90 nimmt seine Gestalt dadurch an, dass die demselben eigenthümliche Krystallisationskraft hinreichte, um die der umgebenden Masse zu überwinden. Manche Granite umschliessen nicht krystallisitte Varietäten von Steinmark; die Dolomite sogar leere Drusenräume. Hier war das Verhältniss der Krystallisationskraft umgekehrt. Bei dem Vorkommen des Derben findet Gleichheit statt, z. B. derber Kupferkies mit derbem Spatheisensteln und derbem Kalkstein.

Kleine derbe Massen bilden das Eingesprengte, das noch der Grösse nach näher bestimmt werden kann.

Derbes und Eingesprengtes zeigt keine äussere Form, doch kann es Theilbarkeit, überhaupt den Charakter der Individualität an sich tragen. An dem Amorphen ist diess niemals der Fall, welches gleichfalls in den Verhältnissen des derben und eingesprengten erscheint.

^{*)} Leichtfassliche Anfangsgründe. I. Theil p. 268.

## 106. Struktur der zusammengesetzten Mineralien.

Die zusammengesetzten Mineralien bestehen aus den einfachen oder aus wahren Individuen, welche sich bei ihrer Entstehnng gegenseitig gehindert haben, die ihnen eigenthümliche Gestalt vollständig oder doch theilweise anzunehmen. Die Struktur oder das Gefüge zusammengesetzter Mineralien ist das Verhältniss des Zusammentretens dieser Individuen. welche selbst Zusammensetzungsstücke genannt werden. nannte nach gerade entgegengesetzten Ansichten dieses Verhältniss Absonderung, indem die Individuen, nach ihm Absonderungsstücke, von einander getrennt erschienen. Die von Mons gewählten Ausdrücke sind für sich schon genügend, das wirklich Stattfindende anzudeuten, beziehen sich aber nur auf einfache Mineralien, nämlich die Individuen selbst. Die Zusammensetzungsstücke berühren sich in Zusammensetzungsflächen, die gewöhnlich unregelmässig gestreift erscheinen und mehr und weniger leicht zu erhalten sind.

Die Zusammensetzungsstücke werden nach Länge, Breite und Dicke in körnige, stenglige und schalige unterschieden. Sie kommen von sehr verschiedener Grösse vor, und sind mehr oder weniger fest mit einander verwachsen. Die Zusammensetzungsstücke theilbarer Mineralien sind am leichtesten an der Unterbrechung der Theilungsflächen zu erkennen.

Die körnigen Zusammensetzungsstücke haben die drei Abmessungen der Länge, Breite und Dicke ziemlich gleich. Sie kommen von verschiedener Grösse am Kalksteine, unter andern an den verschiedenen Marmorsorten, am Bleiglanz u. s. w. vor. Diese sind gewöhnlich fest mit einander verwachsen. Die kleinkörnigen Zusammensetzungsstücke des Kokkoliths von Arendal, einer Varietät des Augits, einige grüne Granate trennen sich sehr leicht in ihren Zusammensetzungsflächen. Körnige Zusammensetzung findet sich in der Natur am allerhäufigsten.

Die stengligen Zusammensetzungsstücke sind in einer Richtung mehr ausgedehnt oder verlängert als in beiden andern. Die Individuen liegen entweder parallel neben einander, wie an dem Topas von Altenberg und Zinnwald, am Aragon und Gyps, oder sie divergiren von einem Mittelpunkte, wie bei den Individuen des Kalkspathes in tropfsteinartiger Gestalt. Letzteres ist gewöhnlich der Fali, wie sich aus den häufigen Beispielen an diesen und andern tropfsteinartigen Gestalten, an den nierförmigen der Glasköpfe und Chalcedone u. s. w. zeigt.

Die seltensten, nämlich die schaligen Zusammensetzungsstücke sind in zwei Richtungen mehr ausgedehnt als in einer dritten. Man findet sie am Kalkspath, genannt Schieferspath, und zwar hier durch die Form der Individuen bedingt, da die Zusammensetzungsflächen der Krystallfläche senkrecht auf die Axe der Rhomboeder entsprechen, am Baryt, am Apophyllit, am Kisenglanz.

Man beschreibt nach der Grösse grob-, gross-, kleinund feinkörnige, dick- und dünnstenglige; dickund dünnschalige Zusammensetzungsstücke. Die stengligen werden gleichlaufend und auseinanderlaufend genannt, bei den schaligen wird nur das Geradschalige betrachtet.

Individuen, schon in einer Art der Zusammensetzung verbunden, sind wieder auf eine zweite oder dritte Art zusammengefügt. Daraus entsteht die mehrfache Zusammensetzung, welche unsere besondere Aufmerksamkeit verdient, indem nicht selten sich Schlüsse auf die Bildungsart derselben, im Kleinen und Grossen an dieselben anknüpfen lassen. Die wichtigsten derselben sind: 1) die doppeltkörnige oder miemitische; 2) die glaskopfartige oder hämatitische; 3) die roogensteinartige oder oolithische Zusammensetzung.

Bei der doppeltkörnigen Zusammensetzung erscheinen leicht trennbare, eckig körnige Zusammensetzungsstücke, die im Innern aus kleinkörnigen Individuen zusammengesetzt sind. Im Grossen, wo die ersten Zusammensetzungsstücke über Zollgrösse besitzen, zeigt diess Verhältniss der sogenannte Miemit, eine Varietät des Dolomites von Rakowacz in Syrmien, der auf unregelmässigen Gangtrümmern in Serpentin vorkommt. Es scheint wünschenswerth, die Struktur selbst durch ein Beiwort lieber ala durch die Definition zu bezeichnen, und dafür dürfte mie mit is chnicht unpassend befunden werden. Diese Struktur, in etwas

kleinerem Massstabe, kommt an der nämlichen Species auf Gangtrümmern im Basalte des Jenczowitzer Berges unweit Melnik in Böhmen vor, auch an dem Kalkstein des Hilariberges bei Brixlegg in Tyrol. Hier sind die ersten eckigen polyederähnlichen Zusammensetzungsstücke so locker verbunden, dass sie beim Daraufschlagen wie Sand auseinanderfallen.

Die Glaskopfstruktur zeigen kuglige, nierförmige, traubige, tropfsteinartige Gestalten, welche ihrer Oberfläche entsprechend, aus gekrümmten Schalen bestehen, die selbst wieder stenglig zusammengesetzt sind. Die Richtung der einzelnen zarton Individuen steht senkrecht auf den Schalen und divergirt aus dem Mittelpunkte der Kugeln, aus welchen die nachahmende Gestalt besteht. Die erste Zusammensetzung ist also stenglig, die zweite der Obersläche parallel krummschalig, die dritte, nämlich der ursprünglich aufgewachsenen Kugeln gegen einander körnig. Die krummschaligen Stücke trennen sich manchmal leicht in glatten Flächen, wie an manchem rothem Glaskopfe, oft sind sie fest verwachsen und unterscheiden sich in der Farbe, wie an dem krummschaligen Baryt von Neuleiningen, oder am Chalzedon. Die körnigen Zusammensetzungsstücke zwischen den aufgewachsenen Kugeln des rhomboedrischen Eisenerzes Mons, genannt rother Glaskopf, von Platten in Böhmen, trennen sich oft in ziemlich glatten und glänzenden Zusammensetzungsflächen, gewöhnlich aber sind die Theile in diesen Flächen gleichfalls fest verwachsen.

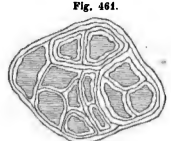
Was für aufgewachsene Kugeln die Glaskopfstruktur, das ist, für eingewachsen gebildete, die oolithische oder Roogensteinstruktur. Die aus dem Mittelpunkte wie Radien auslaufende Individuen bilden Kugeln. Um die Oberfläche legen sich stets neue Schalen, oft mit glatten Flächen an, endlich verbinden sich die Kugeln in einer körnigen Zusammensetzung. Stenglige Zusammensetzung beginnt, krummschalige folgt, körnige vollendet das Gefüge. An dem bekannten Karlsbader Erbsenstein, einer Varietät von Aragon, lässt sich die Bildung augenscheinlich verfolgen. Die einzelnen, oft vollkommen kugelförmigen, aber auch zuweilen eckigen Körner enthalten gewöhnlich ein Sandkorn, manchmal vom Granit. Der Sand wird von der

heissen aufsprudelnden Quelle schwebend und in Bewegung erhalten, bis er durch den nach und nach erfolgenden Ueberzug zu schwer zu Boden sinkt, und in der neu gebildeten Kugelgestalt durch die noch immerfort statt findenden gleichen Verhältnisse des Absatzes von kalkiger Materie zusammengebacken ein festes Ganzes bildet.

An den verschiedenen Arten von Roogenstein nimmt man dieselbe Zusammensetzung wahr, wir dürfen daher wohl auch auf einige Analogie in der Bildung schliessen. Die in Kugeln krystallinisch sich ausschneidenden Theilchen waren in Bewegung gegen einander, bis sie als Sedimente ihre feste rundkörnige Gestalt annahmen.

Der Glaskopfbildung des Rotheisensteins entspricht in den Gebirgsmassen insbesondere der linsenförmig körnige Rotheisenstein des mittleren westlichen Böhmens. Die einzelnen Kugeln haben oft eine beträchtliche Grösse von zwei Zoll und darüber, sind aber meistens kleiner und immer flach gedrückt, so dass sie am Ende in ihrer körnigen Zusammensetzung linsenförmig erscheinen.

Der Oolithbildung krystallinischer Mineralien analog erscheinen auch amorphe, nur mit dem Unterschiede, dass sich kein Individuum dabei wahrnehmen lässt. Die amorphen Kugeln sind von amorphen Schalen überzogen, diese dann wieder als Körner genähert. Diess ist das Perlsteingefüge. Ein Korn, geschmolzen, amorph, häufig von Obsidian, ist mit einer glasigen Schale überzogen, diese von einer neuen u. s. w. Mehrere Kugeln dieser Art sind auch wohl wieder eingewickelt, und bilden endlich den nach der Aehnlichkeit mit Perlen sogenannten Perlit oder Perlstein. Die Fig. 461 stellt den Durchschnitt dar. Man



darf wohl auch hier die Schlüsse der Bildung verfolgen und annehmen, dass das Festwerden der Kerne den Anfang der Bildung bedingte, aber nach der Natur der Materie eine weniger allmählige, sondern eine schnelle, gewaltsame Abkühlung, wohl durch die Wirkung des Wassers auf die geschmolzene Masse hervorgebracht. In einem sehr grossen Massstabe nimmt man eine ähnliche mehrfache Zusammensetzung an den grossen Ablagerungen von Steinsalz, s. B. in Cheshire in England wahr. Die durchaus körnigen Schalen unterscheiden sich durch ihre mehr und weniger röthliche Farbe.

## 107. BRUCH.

Theilbarkeit und Bruch der Individuen lassen sich auch in den Zusammensetzungen noch so lange außuchen und erkennen. als diese nicht zu klein werden, und sich dann der Beobachtung Vorzüglich an der Beobachtung der Theilbarkeit entziehen. erkennt man auch überhaupt den einfachen oder zusammengesetzten Zustand der Mineralkörper. Wenn man die Individuen nicht mehr von einander unterscheiden kann, so tritt derjenige Zustand ein, welchen Mons die verschwinden de Zusammensetzung nannte, und welche man auch wohl durch das Beiwort dicht ausdrückt. Sie ist von dem amorphen gänzlich verschieden, bei welchem an und für sich keine Spur von krystallinischer Struktur zu beobachten ist. Verschwindende Zusammensetzung zeigt dichter Kalkstein, dichter Fluss, Hornstein, Feuerstein. Bleischweif, eine dichte Varietät des Bleiglanzes. Die Grade des Glanzes, der Durchsichtigkeit sind bei den Varietäten krystallinischer Species von verschwindend kleinen Individuen, viel geringer als bei ähnlichen amorphen Mineralien, wie beim Opal, Obsidian und anderen. Während die letzteren übrigens in ihrem Ansehen weniger Verschiedenheit wahrnehmen lassen, erscheinen bei unmittelbar an die ersteren anschliessenden Varietäten die Individuen nach und nach grösser, erkennbar und endlich mit allen Eigenschasten der Bestimmbarkeit ausgestattet.

Je weniger die Flächen der Theilbarkeit oder der Zusammensetzung noch zu entdecken sind, desto leichter erhält man eigentliche Bruchflächen. Die deutlichen Spuren jener sind in stenglig zusammengesetzten Individuen in dem strahligen Bruche sichtbar, der bei geringerer Dicke derselben sich in den fasrigen Bruch verläuft. Diese Verhältnisse gehören also eigentlich der Theilbarkeit und Zusammensetzung an. Von dem Bruche, der bei Mineralien vorkommt, an welchen man die Zusammensetzung nicht mehr wahrnehmen kann, unterscheidet man folgende Arten:

- 1. Den muschligen Bruch, ähnlich dem bei den einfachen Mineralien §. 92. Man hat nach der grösseren oder geringeren Achnlichkeit mit dem Innern gewisser Muschelschalen den vollkommen- und unvollkommen-, den gross- und klein-, den flach- und tiefmuschligen Bruch. Die Beispiele sind am Feuerstein, Hornstein, beides Varietäten von Quarz, am Opal und am Obsidian leicht aufzusinden.
- 2. Der unebene Bruch §. 92 von grobem, kleinem und feinem Korne, von sehr häufigem Vorkommen, an manchem Kalkstein, Quarz, Schwefelkies, Kupfernickel u.s. w.
- 3. Der ebene Bruch. Ziemlich selten. Stellen eines unebenen Bruches von höchst feinem Korne zwischen dem unebenen Bruche von gröberem Korne vertheilt; am Bleischweif, Chalcedon.
- 4. Der splittrige Bruch. Dem unebenen am nächsten verwandt, doch nur an nicht vollkommen undurchsichtigen Mineralien vorkommend. Es ziehen sich auf der Bruchfläche dünne Splitter los, welche etwas Licht durchfallen lassen. Muschlige oder andere Arten von Bruchflächen können im Kleinen splittrig zeyn, welches bei Beschreibungen gleichfalls angedeutet wird. Ausgezeichnet am Anhydrit, manchem Hornstein, u. s. w.
- 5. Der hakige Bruch findet sich nur bei den dehnbaren Metallen, und ist mehr ein Zerreissen, als ein Zerbrechen.
- 6. Der schiefrige Bruch muss hier genannt werden, wenn auch sein Vorkommen auf gemengte Mineralien beschränkt ist, dergleichen die krystallinisch nicht ausgebildeten Schieferarten sind. Die schiefrigen Massen zerbrechen leichter in einer Richtung als in allen anderen sie durchkreuzenden. Der schiefrige Bruch ist einer unvollkommenen Theilbarkeit entfernt ähnlich, wie am Thonschiefer.
- 7. Der erdige Bruch, ein unebener Bruch, der an undurchsichtigen, glanzlosen Massen von lockerem Gefüge statt findet. Kreide, Bergmilch, Tripel sind Beispiele.

Die Bruchstücke, welche man durch das Zerschlagen erhült, wenn die Stücke um und um von Bruchflüchen begrenzt sind, zeigen gar keine Regelmässigkeit. Sie sind mehr oder weniger scharfkantig oder stumpfkantig. Der schiefrige Bruch gibt scheibenförmige oder splitterförmige Bruchstücke. Die letzten erscheinen auch wohl bei der Glaskopfstruktur, z. B. am Rotheisensteine. Als naturhistorische Charaktere zur Unterscheidung der wahren Mineralspecies sind alle diese Bestimmungen und Unterschiede von geringem Werthe, da sie sich nicht auf das Individuum beziehen, doch bietet ihre schematisirte ausführliche Angabe oft ein deutliches Bild von solchen Massen, die ohne specifische Selbstständigkeit, doch durch ihre technische Anwendung im Leben wichtig sind.

Bruchstücke endlich, welche durch gegenseitiges Abschleifen ihrer scharfen Ecken und Kanten aneinander eine rundliche Gestalt angenommen baben, werden Geschiebe genannt. Es gibt Geschiebe von Krystallen, die an den Kanten abgerundet sind, von andern einfachen, von zusammengesetzten, ebenso auch von gemengten Mineralien. Das Verhältniss ist rein zufällig. Selten sind die Geschiebe kugelrund, häufiger eyförmig, gewöhnlich flach oder dreieckig abgerundet.

Bruchstücke von Mineralien sind es, die wir in unseren Sammlungen nebst den Individuen aufbewahren, sey es von einfachen, sey es von zusammengesetzten, oder selbst von gemengten, an welchen die interessanten Erscheinungen wahrzunehmen sind, um deren Willen man sammelt.

Der Gebrauch bat nebst einer ziemlich gleichen Grösse längst für eine platte, länglich viereckige Gestalt der Stücke entschieden, unter welchen uns die Wahl bleibt; diess ist das Format der Stufen oder Exemplare, welches man zu erreichen sucht, wenn auch nicht so ängstlich, dass diese, wie Mons zu sagen pflegte, Mauersteinen ähnlich werden.

Das Wichtigste beim Formatisiren ist ein frischer, lehrreicher Bruch, der als breite Oberfläche des Stücks zu oberst liegt, dann eine entgegengesetzte Lage oder Unterfläche, endlich die vier Seiten. Wo möglich, werden sie alle durch rasche Hammerschläge erzielt, erstere häufig mit einem grössern, zuweilen durch Anwendung eines Meissels, der ein Stück in zwei zu theilen gebraucht wird. Kleine Hämmer, mit welchen man rasch zuschlägt, dienen zur letzten Ertheilung der Gestalt. Man hat Hümmer von mancherlei Form, vierseitig prismatische, keilför-

mige mit der Länge und der Quere nach stehenden Kante. Im Allgemeinen sey die Bahn nicht zu gross, die Schärfe nicht zu lang, und die Kanten hinlänglich scharf und gehörig gehärtet, so dass sie sich weder breit schlagen, noch abspringen. Zum Schlagen hält man das Stück in der linken durch einen Handschuh wohlverwahrten Hand oder auf weicher Unterlage auf dem Schoosse, letzteres vorzüglich zur Anwendung des Meissels. Kleine Ecken lassen sich oft zweckmässig durch Zangen abkneipen. Endlich muss bei werthvollen, zarten Stücken der Steinschneider zu Hülfe genommen werden.

## III. DIE GESTÖRTE BILDUNG.

# 108. Verschiedene Arten der gestörten Bildung.

Wenn zusammengesetzte Mineralien in einem von andern Materien theilweise oder gänzlich erfüllten Raume sich bilden, so nimmt das Produkt die Gestalt dieses Raumes an, so weit diese von seiner eigenen Krystallisationskraft und der Art des Hindernisses abhängt, das ihrer freien Bildung entgegen steht.

Die Räume, in welchen sich Formen gestörter Bildung erzeugen, sind durch die Krystallisation anderer Mineralien bestimmt, welche nicht mehr existiren, durch individualisirte unorganische Naturprodukte, oder sie hängen ursprünglich von animalischer oder vegetabilischer Bildung ab, endlich sind sie ganz unregelmässig, wie Gebirgs- und Gesteinspalten und Blasenräume.

#### 109. PSEUDOMORPHOSEN.

Man findet häufig Krystalle von einer Art von Mineralien, welche mit Krystallen von einer andern Art besetzt, auch wohl von einer Rinde der letztern überzogen sind. In dem letzteren Falle war der frühere fremdartige Krystall die Unterlage einer wahren Krystalldruse der später gebildeten. Man nennt ein solches Vorkommen einen Ueberzug. Es gibt Flusskrystalle mit Quarz überzogen, Kalkspathkrystalle mit Braunspath überzogen, und andere.

Die Veranlassung zur Bildung der zwei verschiedenen Arten von Krystalien ist nicht nothwendig die nämliche, im Gegentheile sind wir berechtigt anzunehmen, dass die Verhältnisse in den beiden Perioden verschieden gewesen seven, und es ist daher auch wohl begreiflich, dass während oder nach der Bildung des Ueberzuges eben durch diese Veränderung äusserer Einflüsse die zuerst gebildeten Krystalle wieder aufgelöst wurden und ganzlich verschwanden. War die neuentstandene Rinde sehr dunn, so zeigt sie eine rauhe aus Krystallspitzen gebildete Oberfläche, im Innern den Abdruck der Flächen und der verschwundenen Krystallform selbst, welche man auch äusserlich noch wahrnimmt. Es bleibt eine Art leeres Gehäuse von der Form des verschwundenen Krystalls zurück. Man hat diese Krystallrinden, obwohl uneigentlich zu den Pseudomorphosen gezählt; doch verdienen sie in Bezug auf die Mineralien, aus welchen sie bestehen, und diejenigen, deren Formen sie zeigen, die nämliche Aufmerksamkeit, wie die eigentlichen Pseudomorphosen. Diese sind innerhalb des Krystallraumes der verschwundenen Spezies gebildet und während des Zerstörungsprozesses entstanden.

Werden die Krystallrinden nach und nach sehr dick, und verschwinden die ursprünglichen überzogenen Krystalle, so nimmt man noch die Eindrücke derselben wahr, so die Eindrücke von Schwerspath in Braunspath von Przibram, die von Kalkspath in Quarz oder Braunspath von Schemnitz und andere. Waren die verschwundenen Krystalle, welche die Eindrücke zurückliessen, sehr dünn tafelartig, so ensteht auf diese Weise das Zellige, und insbesondere das Geradzellige am Quarz.

Die sogenannte ästige Gestalt des Meteoreisens aus Sibirien wird durch Eindrücke von Chrysolith-Krystallen in der Metallmasse hervorgebracht.

Die Eindrücke durch ein neugebildetes Mineral ausgefüllt, und dann die Rinde wieder aufgelöst und hinweggeführt, ist wohl noch niemals beobachtet worden. Diese ältere Ansicht und Erklärung der Pseudomorphosen durch Ausfüllung verdient daher nicht länger belbehalten zu werden. Man hatte die Pseudomorphosen überhaupt zum Unterschiede von den wirklichen oder echten auch wohl Afterkrystalle genannt.

Pseudomorphosen zeigen die Gestalt eines Minerals, die Masse eines andern. Das Gefüge der Masse beweist, dass es ein zusammengesetztes ist, wenigstens, dass es nicht mit der äusseren Form in irgend einem krystallographischen Zusammenhange sich befindet. Sehr oft enthält das Innere kleine Höhlungen, in welchen nierförmige und andere nachahmende Gestalten, oder gar die Krystallspitzen des neugebildeten Minerals sichtbar sind; die Oberfläche erscheint als die Begrenzungsfläche, auf welcher von innen heraus die Individuen desselben abgesetzt wurden. Sie zeigt oft ein eigenthümlich damastartiges Ansehen, ähnlich den gefrornen Fensterscheiben.

Die Verhältnisse der chemischen Zusammensetzung der ursprünglichen und der nachgebildeten Mineralien verdienen alle Beachtung. Quarz in den Formen von Kalkspath, Gyps. Fluss. Stilbit. Datholith scheint in gar keiner Beziehung zu diesen Mineralien zu stehen, während Kalkspath in Aragonformen, Malachit nach Kupferlasur, Brauneisenstein nach Spatheisenstein oder Schwefelkies sehr nahe chemische Beziehungen darstellen. Durch die letztere wirklich sehr genäherte wurde Hauy bestimmt, den ganzen Prozess der Bildung von Pseudomorphosen als eine eigene Art von Epigenese oder Nachbildung zu betrachten, und er gab ihr daher den Namen der Epigenien. Breithaupt nennt sie metamorphosische Krystalle, Naumann betrachtet sie ebenfalls sehr annassend als Metasomatosen. Veränderungen des Körpers. Auch der Ausdruck parasitische Bildungen deutet auf die Verhältnisse, welche zwischen den zwei Arten von Mineralien stattfinden. Linng nannte aufgewachsene Krystalle Parasiten.

Bei einigen Pseudomorphosen wird das Mischungsverhältniss von dem ursprünglichen zum neugebildeten Minerale gar nicht geändert, einige nehmen einen neuen Stoff auf oder verlieren einen, den sie früher enthielten, oder es findet auch beides statt, sie werden zum Theil oder auch wohl gänzlich durch neue Körper ersetzt. Im Allgemeinen kann man annehmen, dass die ursprünglich gebildeten Krystalle sich später einem Strome ausgesetzt befanden, von einer solchen Beschaffenheit, dass er die Zerstörung derselben bewirkte, gewisse Bestandtheile hinwegnahm, so dass der Rest in der Form, gleichsam auf einem Filtro unaufgelöst zurückblieb, oder andere mit sich führte, welche der

ursprüngliche Krystall aus der Auflösung fällte, und die mit demselben oder statt demselben unauflöslich zurückblieben. Die Betrachtung der Pseudomorphosen gewinnt ein bedeutendes Interesse, wenn man die Verhältnisse des chemischen Bestandes der zwei Mineralien, des früher gebildeten und verschwundenen, welches man aus der zurückgebliebenen Form erkennt, und des nun noch zu beobachtenden, aus einem allgemeinen höheren Gesichtspunkte mit einander vergleicht. Die zwei Mischungen bilden bestimmte Punkte in einer elektrochemischen Reihe, aus welchen es möglich wird abzuleiten, ob die Veränderung oxydirend oder reducirend, ob sie elektronegativ oder elektropositiv war.

Der Einfluss des Oxygens der Atmosphäre bringt im Allgemeinen oxydirte oder in elektronegativer Richtung fortschreitende Pseudomorphosen näher der Oberfläche, der Mangel desselben reducirte oder in elektronegativer Richtung fortschreitende in grösserer Tiefe hervor. Von dieser entgegengesetzten geognostischen Stellung sind die Ausdrücke anogen und katogen, von  $\tilde{\alpha}_{VO}$  hinauf und  $\kappa \alpha_{VO}$  hinab abgeleitet, welche alle wünschenswerthen Beziehungen auszudrücken scheinen, indem sie nebst diesen Verhältnissen auch auf den verschiedenen Grad der Pressung, endlich auf den galvanischen Gegensatz der Pole einer Säule hindeuten, in welcher diese beiden griechischen Stammsylben in Anode, dem Zinkpole, an dem sich der Sauerstoff entwickelt und Kathode, dem Kupferpole, an dem sich der Wasserstoff entwikkelt, enthalten sind.

Man kann dem zu Folge die Pseudomorphosen in zwei grossen Abtheilungen betrachten, dem anogenen, welche den Fortschritt der Oxydation gegen die Oberfläche, und den katogenen, welche den Fortschritt der Reduktion gegen die Tiefe zu darstellen. Epigenien, Metamorphosen, Metasomatosen, Parasiten sind sie beide, aber in zwei einander entgegengesetzt strebenden Richtungen.

Einige Beispiele sollen die Fälle des Vorkommens erläutern.

#### 110. Anogene Pseudomorphosen.

 Quarz nach Kalkspath. Der gelblichgraue Hornstein von Schneeberg in Sachsen in der Form der Kombination 1R. CR. Die Oberfläche der früher da gewesenen Krystalie ist mit einem dünnen, nierförmigen Häutchen überzogen, aber auch das Innere vollständig durch das neue Mineral ersetzt. Zuweilen zeigt ein dunkler Streif im Querbruche genau die Oberfläche der frühern Krystalle. Die Kieselerde Si ist elektronegativ gegen den kohlensauren Kalk ČaČ.

Krystallisirter Quarz als Ueberzug und im Innern von Kalkspathgestalten, woselbst vollkommene Drusen entstehen, kommt in England bei Bristol vor. Die beiden Schichten, die äussern und innern, sind durch eine Lage von Eisenoxydhydrat gesondert, welche die Oberfläche der ursprünglichen Kalkspathkrystalle bezeichnet und können leicht in dieser Richtung getrennt werden.

Beeralston in Devonshire liefert Hornsteinoktaeder nach Fluss. Tresztyia bei Kapnik in Siebenbürgen ist berühmt für seine schönen blauen Chalcedone in der Gestalt von Flusshexaedern.

Bei Johanngeorgenstadt in Sachsen kommen ursprünglich von Fluss herstammende Hexaedergestalten vor, die an der Oberfläche mit einer Rinde von faserigem Rotheisenstein bedeckt, im Innern die Ausfüllung durch eine Quarzdruse zeigen.

- 2. Brauneisenstein findet sich in der Gestalt von Spatheisenstein, von den beiden Eisenkiesen, dem Pyrit und Markasit, das elektronegativere Eisenoxydhydrat, statt des positiveren Eisenoxydulkarbonats und den Sulfureten.
- 3. Malachit, von vielen Orten, aber höchst ausgezeichnet der von Chessy in Frankreich, nimmt die Stelle früherer Kupferlasurkrystalle ein. Die Oberfläche wird zuletzt zerstört und zeigt noch lange den ursprünglichen Glanz und die unveränderte Stellung, während von den Unterstützungspunkten aus schon längst das Innere zu einem Gewebe von Malachitfasern geworden ist. Ohne Zweifel war die Aussenseite trockener, so wie man oft Holz von innen heraus zerstört findet, während die Oberfläche noch unverändert ist. Die Kupferlasur verliert in dem Veränderungsprozesse zu Malachit ein Atom der elektropositiveren Kohlensäure gegen eines des elektronegativeren Wassers. Die Mischung 2CuC CuH wird zu Cu²C H.

4. Eine der merkwürdigsten und zwar eine nicht ganz seltene Anogenie ist die von Kalkspath nach Aragon. Kohlensaurer Kalk ist ein dimorpher Körper, daher nur die Verhältnisse des Vorkommens in der Natur Anleitung geben können, diesen Fall aus dem richtigen Gesichtspunkte zu betrachten. Bei Schlackenwerth in Böhmen findet man Baumstämme in Basalttuf, die erst gänzlich von Aragon erfüllt worden waren, dessen Krystalle aus Mittelpunkten divergirend von der Oberfläche gegen das Innere sich verlängerten. Bricht man sie entzwei, so nimmt man nicht den kleinmuschligen Bruch des Aragons, sondern die drei Rhomboeder-Theilungsflächen des Kalkspathes wahr; auch erscheint schon die Oberfläche der grössern sechsseitigen Aragonprismen damastartig gezeichnet, ein häufiges Kennzeichen der Pseudomorphosen-Oberfläche.

## 111. KATOGENE PSEUDOMORPHOSEN.

1. Gyps und Anhydrit nach Steinsalz. Diess ist eine der einfachsten Katogenien. Steinsalz im Thon, ursprünglich in Hexaederform krystallisirt, erscheint durch den fortgesetzten Druck, während der Veränderung des Thons zu Mergel, nur mehr in verschiedentlich verdrückten parallelepipedischen Stücken, deren Flächen vertieft, die Kanten gratförmig erhaben sind. Ganz ähnliche Formen finden sich zu Gössling an der Ips in Oesterreich von Gyps erfüllt, und zwar merkwürdig genug oft nur von einem einzigen theilbaren durchsichtigen Individuo, häufig von zweien, nur die grossen von einem bis zwei Zoll Durchmesser von mehreren und dann in körniger Zusammensetzung.

Anhydrit kommt in einem festeren Mergel, in körniger Zusammensetzung die Räume ehemaliger Steinsalzhexaeder erfüllend, zu Hall in Tirol vor. Diese beiden Pseudomorphosen finden an eingewachsenen Krystallen statt.

Die weniger löslichen und wasserlosen Salze stehen gegen das lösliche Chlorid in elektropositiver Beziehung.

2. Die Formen der wasserhaltigen Kuphonspathe, des Analzims, Laumonits, Natrolithes zeigen entzweigebrochen die Masse des weniger wasserhaltigen Prehnits, der in den ihm so eigenthümlichen körnigschaligen Zusammensetzungen, die

durch die Zerstörung der früher dagewesenen Mineralien alle übrig gebliebenen Räume erfüllt. Die Pseudomorphosen nach Analzim in der Kilpatrikhills bei Glasgow und von Leonhard d. J. von Niederkirchen in Rheinbayern beschrieben, die des Laumonites und Mesotyps aus dem Fassathal.

3. Braunspath oder Dolomit, die zusammen nur eine Species ausmachen, erscheint häufig in Formen des Kalkspathe s. Der Gang der Pseudomorphosenbildung ist folgender: Zuerst werden in paralleler Stellung auf der Oberfläche der Kalkanathkrystalle Dolomitkrystalle abgesetzt, welche die Gestalt des Rhomboeders R = 106° 15' parallel der Theilbarkeit besitzen. Ist die Krystallrinde vollendet, so wird der Kalkspath nach und nach aufgelöst. Ueberreste sind oft noch mit zerfressener Oberfläche im Innern wahrzunehmen, wie bei den Varietäten von Joachimsthal in dem k. k. montanistischen Museo. Zuweilen bleibt die innere Oberfläche der Krystallrinde glatt. oft aber setzen sich später auch auf dieser Dolomitkrystalle ab, so dass beim Zerbrechen wahre Drusen beobachtet werden, wie bei dem Schemnitzer Braunspath. Oft ist der genaue Umriss des ursprünglichen Krystalls in dem Querbruche durch eine dunklere Linie zu entdecken. Diess ist eine Pseudomorphose an aufgewachsenen Krystallen.

Die in elektropositiver Richtung fortschreitende Bildung ist vorzüglich an der gleichzeitigen Bildung und Ablagerung von Schwefelmetallen zu erkennen, da der kohlensaure Kalk ČaČ, und die Verbindung gleicher Atome von kohlensaurem Kalke und kohlensaurer Magnesia ČaČ † MgČ keine so klaren elektrochemischen Gegensätze darsteilt, obwohl eben aus dem Vorkommen geschlossen werden kann, dass letzteres bestimmt positiv gegen orsteres ist.

4. In mancher Beziehung der vorigen Pseudomorphose analog, ist die von Gustav Rose beobachtete und erklärte Bildung des Uralits. Eingewachsene Krystallformen zeigen die Gestalt des Augits, oft auch noch einen Kern desselben. Die äusserste Schicht gegen die Oberfläche zu besitzt die Theilbarkeit vollkommen nach zwei Flächen eines Prismas, die sich unter 124° 30′

schneiden, und auch alle übrigen Eigenschaften des Amphibols. Die Mischung unterscheidet sich bei diesen zwei grösstentheils aus Bisilikaten bestehenden Mineralien ohnedem nur wenig. Nur enthält Augit etwas mehr Kalkerde, Amphibol etwas Magnesia.

- 5. Ein höchst wichtiges Vorkommen von pseudomorpher Bildung ist das von Kaolin nach Feldspath. Man beobachtet die unzweiselhaste Form des letzteren an gänzich unkrystallinischen, erdigen, undurchsichtigen Massen von weisser Farbe, welche schon dem blossen Anblick nach keinen Zweisel darüber lassen, dass sie früher Feldspath gewesen sind. Kaolin enthält zwar Wasser, doch sehlt eine grasse Menge des electronegativsten Stosses im Feldspath, der Kieselerde. Auch beweist die katogene Bildung der in Kugeln ausgeschiedene Schweselkies, so wie bei sehr vielen ähnlichen, wie man es nennt, ausgelösten oder verwitterten Massen, die durch das Ganze hindurch zerstreuten Schweselkieskrystalle.
- 6. Speckstein, nach Quarz gebildet, charakteristisch und unzweiselhaft, kommt bei Göpsersgrün in Bayreuth vor. Die zu Speckstein gewordenen Quarzkrystalle sind wieder von einem ganz der Ersatzmasse ähnlichen Speckstein umgeben. Speckstein, ein Silikat von Magnesia, ist gewiss electropositiv gegen die reine Kieselsäure.

Wenn wir überhaupt die Bildung harter krystallisirter Körper, wie Feldspath und Quarz nur in elektropositivem Fortschritt, oder katogen zu finden gewohnt sind, hier aber, bei der Kaolin- und Steatitbildung wieder unsweifelhafte Katogenie wahrnehmen, so können wir allerdings annehmen, dass die schon gebildeten Körper selbst, unter Umständen eine neue Veränderung in derselben Richtung, eine Anakatogenie gestatten.

7. Auch unter Sulfureten gegeneinander findet pseudomorphe Bildung statt. Bei den bekannten, von den Schwefelkiesen Pyrit und Markasit nach Sprödglasers, zum Theil in mehrere Zoll grossen sechsseitigen Prismen und quarzoidähnlichen Gestalten mit der Endfläche, die aus leicht erkennbaren Individuen der Eisensulfurete bestehen, erscheint der katogene Fortschritt deutlich, indem das elektronegativere Antimon und Silber anstatt des positiveren Eisens ausgetreten ist.

8. Die in der Natur vorkommenden Manganoxyde, die Spezies des Hausmannits MnMn, Braunits Mn, Pyrolusits Mn, und die gewässerte des Manganits, MnH, kommen in mancherlei höchst lehrreichen, theils anogenen, theils katogenen Pseudomorphosen, theils in den Gestalten der Uebrigen, theils nach andern Spezies, vornehmlich Kalkspath vor.

Zu den katogenen Pseudomorphosen dieser Art glaube ich nach den wenigen Stücken, welche ich zu vergleichen Gelegenheit hatte, den von Breithaupt *) neu bestimmten und beschriebenen Polianit von Platten zählen zu dürfen. Er zeigt die Form des Pyrolusits, nach der Analyse von Plattner auch die Mischung desselben. Aber die Härte ist die des Braunits. Mikroskopisch kleine Braunitkrystalle sind auf der Oberfläche der uraprünglichen Pyrolusitkrystalle abgesetzt, und von dieser stets wie sammtartig aussehenden Hülle geht die Veränderung im Innern aus. Manchmal ist im Innern ein leerer Raum zurückgeblieben. Die ganze Masse ist aus Braunit und Pyrolusit gemengt. daher auch eben so wenig das Resultat der Analyse Plattners, welcher die Bestandtheile des Letztern ziemlich rein vorfand, als die deutliche Härtereaktion des erstern besonders auffallen kann. Der Braunit nimmt die Aussenseite, der Pyrolusit das häufig noch sehr vorwaltende Innere der Krystalle ein.

## 112. Versteinerungen.

Körper, welche dem Mineralreiche angehören, zeigen oft unzweiselhast die Gestalt von organischen Körpern. Man unterscheidet gewöhnlich dreierlei Arten des Vorkommens derselben: 1. Steinkerne, Abdrücke oder Abgüsse, 2. Versteinerungen und 3. mineralisirte Körper.

1. Die Steinkerne zeigen das Innere der Schalen gewisser Thierklassen im Abgusse, wie der Conchiferen, Bivalven, Echiniden. Man hat bedeutend durchsichtige gelbliche Kalkspathkerne von Cerithien, Feuersteinkerne von Spatangen und Ananchiten und andere. Häufig bestehen Steinkerne aus dichtem Kalkstein. Bei den Ammoniten sind häufig die Eussern Kammern von

^{*)} POGGENDORPF. 1844, l. p. 187. Bd. LXI.

dichtem Kalkstein erfüllt, in den innern haben sich Kalkspathdrusen gebildet. Zuweilen liegt eine dünne Lage Schwefelkies im Innern, unmittelbar auf der Schale.

2. Bei den Versteinerungen drang die durch einen langsamen Vorgang erzeugte mineralische Materie in die feinsten Poren der festern Theile organischer Körper ein, und bewahrt nun, während die organische Materie selbst grösstentheils oder gänzlich verschwand, mit überraschender Treue oft die feinsten Details längst untergegangener Formen.

Holzstämme, in dem verschiedensten Zustande vegetabilischer Conservirung, frisch, im Wasser gelegen, als Geschiebe, als Moder, wurmstichig, angebrannt, sind durch Imprägnirung mit Kieselmaterie erhalten. Wir finden nun Hornstein, Feuerstein, beides Varietäten von Quarz, und Opal, welche die Jahrringe, Markstrahlen, Einzelnheiten aller Art vollkommen erhalten, darbieten. Bei den fossilen Koniferen von Baszarabasza in Siebenbürgen besteht manchmal der Kern eines Bruchstücks aus Quarz, das Aeussere aus Opal; ersterer graulich, letzterer gelblich von höher oxydirtem Elsen.

Holzstämme, von Aragon ausgefüllt, der später wieder zu Kalkspath wurde, finden sich bei Schlackenwerth in Böhmen. Die organische Struktur der Gefässe ist dabei gänzlich zu Grunde gegangen. Das Sündfluthholz von Joachimsthal aus einem Wakkengange, zeigt Holzstruktur und zugleich die Theilbarkeit der Kalkspathindividuen, die sich durch dasselbe hierdurch gebildet haben.

Spatheisenstein, die Jahrringe gut erhalten, bei Altsattel in Böhmen. Brauneisenstein mit vollkommen erhaltener Holzstruktur bei Budweis in Böhmen. Die Ablagerung von Botiza in der Marmaros bietet eine grosse Mannigfaltigkeit von Stämmen, Blättern, Früchten von Haselnuss, Tanne u. s. w. sämmtlich im Brauneisenstein.

Schwefelkies, die Holzstruktur zeigend, vorzüglich auf Holzkohle reduzirt, welche diese Struktur noch deutlich an sich trug, von Tannenberg bei Franzensbad in einem Braunkohlenlager.

Schon durch die Lebensthätigkeit der Thiere wird unorganische Materie, hauptsächlich kohlensaurer Kalk mit krystallinischer

Struktur als Kalkspath in den festen Theilen derselben ausgeschieden.

Die merkwürdigsten Versteinerungen in dieser Beziehung sind die Stacheln der Cidariten, welche bei vollkommen erhaltener organischer Aussengestalt durch und durch aus einem einzigen Individuo von Kalkspath bestehen, dessen Axe der Axe des Stachels parallel ist. Der Vorgang der Versteinerung war dieser, dass kohlensaurer Kalk in paralleler Stellung an die dünnen Säulchen dieses Minerale sich anlegte, welche schon während des Thierlebens in gleicher Stellung abgesetzt waren.

Die ganze Schale dieser Thierfamilie besteht aus einzelnen Schildern, deren jedes ein Kalkspathindividuum ist. Die Reihen der grösseren Schilder stehen paarweise. Man hat durch den Anwachs neuer Materie von innen zuweilen Gelegenheit die innere Höhlung von fünf Doppelreihen von rhomboedrischen Kalkspathkrystallspitzen höchst zierlich besetzt zu sehen, welche in gleichem Verhältniss der einzelnen Schilder an Grösse von der Mitte gegen die Enden der Reihen abnehmen.

Die Stengelglieder der Krinoideen bestehen jedes einzelne aus einem Kalkspathindividuo, dessen Axe parallel ist der Axe des

Fig. 462.



Stengels, mögen diese rund oder fünfeckig seyn. Eine Theilungsfläche geht bei den letztern deutlich von einer horizontalen Kante aus. Eine Theilungsfläche bei dem nächsten Gliede oder Individuo hat nach HESSEL'S Beobachtung die Lage einer benachbarten Seite des Fünfecks, so dass also die Individuen bei gleicher Axenstellung um 72° gegen einander gedreht erscheinen. Diess ist eine in organischer Beziehung regelmässige Lage, aber keine regelmässige Zusammensetzung oder Zwillingskrystallisation nach krystallographischen Grundsätzen. Fünfeckige und runde Stengel zeigen gleichmässig diese Aufeinanderfolge der Individuen. An einem Apiokrinitenstengel von Ernstbrunn Fig. 462 in

dem k. k. montanistischen Museo ist der zentrale Kanal von dich-

tem sandigen Kalkstein erfüllt, die Glieder sind Kalkspath und besitzen die oben beschriebene Lage, wo sie von der Oberfläche und dem Kanal am entferntesten sind. Die dunkeln Stellen in der Figur, welche von der geschliffenen und sodann geützten Fläche des Stengelfragments selbst abgedrückt ist, zeigen die Ausdehnung des Feuersteins, welcher von der Oberfläche und zunächst dem Kanale an die Stelle der organischen Substanz und der schon vorhandenen Kalkablagerungen getreten ist.

Die Belemniten bestehen aus Kalkspathindividuen, divergirend senkrecht auf eine Axe angesetzt. Bei Aptychus stehen die Fasern senkrecht auf der Oberfläche. Die Schalen von vielen dicken Muschein, Austern, Inoceramen bestehen aus faserigen Individuen, die senkrecht gegen die Oberfläche liegen, die Schalen mancher andern, wie der Chama und Dizerasarten bestehen aus Kalkspath in körniger Zusammensetzung, so auch die Gehäuse der Tornatella gigantea u. s. w. Körnige Zusammensetzung beobachtet man auch in den Korallenversteinerungen, selbst wenn die organische Struktur noch erhalten ist.

Die Schalen der Bivalven und die Gehäuse der Conchiferen sind besonders in den neuern Schichten zuweilen nur wenig verändert, oder wie man es nennt, kalzinirt, weiss und mürbe, indem sie nur die organische Materie oft noch nicht einmal vollständig verloren haben. Manche Melanien, Cerithien, Neritinen zeigen sogar noch Spuren ihrer frühern Farbenzeichnung.

3. Mineralisirte Körper aus den organischen Reichen haben ihre Struktur, wenigstens in den ersten Stadien des Mineralisirens noch beibehalten, aber durch den Ausschluss des Sauerstoffs haben ihre organischen chemischen Bestandtheile bei dem Drucke, welchem sie ausgesetzt sind, neue Verbindungen eingegangen. Erst verschwinden die elektronegativsten Bestandtheile, Sauerstoff mit Wasserstoff als Wasser, und mit Kohlenstoff als Kohlensäure, dann folgt Wasserstoff mit Kohlenstoff als Kohlenwasserstoffgas, endlich bleibt nur mehr der reine Kohlenstoff übrig. Aus den vegetabilischen Produkten: Holz, Torf, Humus beginnend kann man ununterbrochene Reihen in verschiedenem Grade veränderter Körper bilden, durch die Braunkohle, die Kohle der Alpen oder die Lettenkohle, die Schwarzkohle, den

Anthrazit bis zum Graphit, indem man bei einer Reihe die Holzstruktur, bei der zweiten die schiefrige Torfstruktur, bei der dritten den erdigen Charakter des Humus wieder findet.

Aber auch verkohltes Holz verfolgt man von den neuen his in die ältesten Kohlenschichten, und zwar zuerst als wirklich erkennbare Holz-oder überhaupt Pflanzenkohle in den Torfmooren und in den Braunkohlenlagern, hier aber zum Theil schon zerdrückt als Faserkohle. In dieser Gestalt weiter zwischen den Lagen von Schwarzkohle, wie so häufig in Böhmen, und endlich im Anthrazit, wovon das montanistische Museum Varietäten von der Christiau-Gottfried-Grube bei Thaunhausen im östlichen Waldenburger-Revier in Schlesien besitzt.

Auch aus dem Thierreiche treffen wir mineralisirte Beste, so die zu Schwarzkohle veränderten Fische aus dem mansfeldischen Kupferschiefer.

Während dieser Veränderung bilden sich Schwefelmetalle, vorzüglich Schwefelkies; es ist also ein katogener Prozess.

#### 113. Unregelmässige Formen.

Die krystallinischen Ueberzüge setzen sich nach den Gesetzen der krystallinischen Anziehung ab, wenn sie auch schon zum Theil der allgemeinen Anziehung oder der Schwerkraft folgen.

Rin Absatz von was immer für einer Bildung von einem zusammengesetzten Minerale, auf dessen Form bloss die Schwere
wirkte, bildet eine mehr oder weniger dicke Lage oder Schicht,
ersteres freier im Gebrauch, letzteres schon mit dem Begriff
von Begrenzung nach oben und unten wieder durch andere Schichten. Zusammengesetzte Mineralien kommen auch in Lagern
oder Flötzen vor. Der erstere Ausdruck wird mehr bei etwas
deutlicherem krystallinischem Ansehen gebraucht, beide beziehen
sich auf sedimentäres Vorkommen, oben und unten von Schichten
anderer Art begrenzt.

Ursprünglich lockere lagenförmig gebildete Schneemassen nehmen nach und nach ein zusammenhängendes Gefüge an, als Firn, endlich werden sie durch beständig fortschreitende Krystallisirung, Gletschere is, durchsichtig, mit muschligem Bruch und gleichförmigem Gefüge. Aber auch hier unterscheidet sich noch das ursprüngliche sedimentär gebildete

Bis von Bändern von durchsichtigerem Eise, die sich darin gangartig ausgeschieden haben. Der eigenthümlichen Beschaffenheit des so leicht schmelzbaren und zähen Eises wegen auf der Auflagerungsfläche beweglich, gleiten die Gletscher von den höchsten Theilen der Thäler in die tiefern herab, wo sie abschmelzen. Sie schieben Stein dämme, Moränen vor sich her, welche dann abgesondert liegen bleiben. Zwischen zwei Gletschern aus benachbarten Thälern ist die Grenze auf der Oberfläche gleichfalls durch Steine, die sie mit sich fortbewegen, als Gufferlinien bezeichnet.

Das Eis zeigt noch eine andere, wohl auch den sedimentären Formen anzureihende Gestaltung in den mehr und weniger mächtigen Eis decken, die sich bei genugsam erniedrigter Temperatur auf Wasser bilden. Das Eis unserer Winter schmilzt wieder, aber in den Polargegenden ist es beständig, und überzieht zusammenhängend in mancherlei Erscheinungen grosse Theile der Oberfläche unseres Erdkörpers. Es gibt uns ein analoges Bild zu der Vorstellung, welche die neuere Geognosie für die Gestaltung unserer Erdrinde selbst entwickelt.

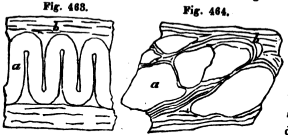
Eisberge schwimmen auf dem Wasser, sie sind zuweilen scheibenförmig, wie das Pfaunenkuchen-Eis (pancake-ice) der Polarschiffer.

Scheibenförmige Gestalten von Steinsalz bedecken nach John H. Blake*) in dem nördlichen Theile der Pampa von Tarapaca den Boden in solcher Verbreitung, dass man auf der rauhen weissen glänzenden Oberfläche tagelang fortreiten kann, ohne auf Erdgrund zu kommen. Die Scheiben, ähnlich den kleinern krystallinischen Bildungen, die sich an der Oberfläche von konzentricten Auflösungen abscheiden, haben fünf bis sechs Fuss im Durchmesser und sind etwa einen Fuss dick, auf einer Seite konvex, auf der andern konkav.

Lagenförmig sedimentär gebildet ist der sogenannte Gekrösestein von Wieliczka, und besonders von Bochnia in Galizien. Ursprünglich sind in der Sohle des Szybiker Salzes, der tiefsten Lage, die dünnen Anhydritlagen in horizontaler Ausdehnung zwischen sandigem Thon entstanden, einige zusammenhängend, an-

^{*)} Sillinarn's American Journal. Vol. XLIV, p. 1.

dere als einzelne Nieren oder Krystalloide. Die ersteren susammengeschoben geben nun das wellenförmige Ansehen des Gekrösesteines Fig. 463, während der weniger susammenhängende sandige Thon b sich wieder zu einer gleichförmigen Schicht ausbildete.



Man hat auch
wohl zwei Lagen übereinander. Die einzelnen Nieren
übereinander geschoben geben
den Querschnitt

Fig. 464. Die beiden Figuren sind nach ausgezeichneten Stücken in dem k. k. montanistischen Museo entworfen.

Hierher gehören sedimentäre Bildungen, abwechseind von Kalkspath und Kohlenklein oder Grubenschmand, wie bei Newcastle und in Rezbánya, eder die mit einer Lage von Schwefelkies überzogene Quarzgeschiebe der Roysdorfer Quelle, von Nöggerath beschrieben, und vom Vorgebirge der guten Hoffnung im k. k. Hof-Mineralienkabinete, abwechselnde Lagen von Kalkspath und Aragon von Eisenerz in Steiermark, auch von Zwickau in Sachsen, letzteres von Breithaupt beschrieben.

Bildung in einer offenen Kluft, in einem Sprunge, einer Spalteroder einem Risse, in einem einfachen, zusammengesetzten oder gemengten Minerale, bringt eine plattenförmige Gestalt hervor. Die Gestalt der Platte ist vorzüglich für gediegene dehnbare Metalle merkwürdig, wie für Silber und Kupfer, die noch Zusammenhang besitzen, wenn man sie von dem beiderseitigen Gestein frei macht. Eine ganz dünne Platte, die man nur als Ueberzug der Kluftflächen betrachten kann, heisst Anflug. Nur bei metallischen Mineralien, wo es auffällt, oder bei werthvollen, wo es technisch wichtig ist, wird das Angeslogene beachtet, wie am Silber, Glaserz, Rothgiltigerz.

Kugeln von Thoneisenstein, ursprünglich viel adhärirendes Wasser enthaltend, welches bei der Austrocknung im Fortgange der Festwerdung der Thonschicht, in der sie vorkommen, ausgeschieden wird, sind im Innern mannigfaltig zerrissen und zerklüstet. In denseiben setzen sich oft einzelne Krystalie ab, oft sind sie gans von Kalkspath erfüllt. Man nennt sie Septarien. Die segenannten Ludus Helmontii sind würfelähnliche Mergelmassen, die im Inneren sechs vierslächige Spitzen zeigen, als ob sie aus sechs halben Oktaedern bestünden. Auch diese Erscheinung ist das Resultat von Austrocknung.

Zusammengesetzte oder gemengte Mineralien in grösserer Ausdehnung, Klüfte oder Spalten erfüllend, heissen Gänge, kleinere weniger regelmässige auch wohl Gangtrümmer. Es gibt also auch Gänge von zusammengesetzten Mineralien, Quarzgänge, Kalkspathgänge, Schwerspathgänge. Bei grösserer Ausdehnung enthalten die Gänge gewöhnlich mehrere Arten von Mineralien, ihre Betrachtung fällt daher dem Abschnitte über die gemengten Mineralien anheim.

Die Oberfläche ursprünglich sedimentärer Bildungen, wird durch mannigsaltige, gewöhnlich fremdartige Einwirkungen in den Zustand versetzt, in welchem sie sich uns darbietet. Die Bewegung des darüber stehenden Wassers bringt die zapfenförmigen Erhöhungen hervor, die man an Kalksteinflötzen wahrnimmt, z. B. an dem in Pesth so vielfältig verwendeten rothen Marmor der Umgegend von Gran, in welchen zwei auseinanderliegende Flötze stellenweise sest verwachsen erscheinen, während sie sich leicht in der auf der Oberfläche abgesetzten Mergelschicht trennen. Man beobachtet aus Oberflächen den Wellenschlag des Wassers, Fährten von allerhand Thieren, wenn diese Oberflächen der Absätze zur Ausnahme solcher Eindrücke günstig gelegen waren, oder man beobachtet deren Absorband den darüber liegenden Absatz.

Ausfüllungen von Blasenräumen geben rundliche Gestalten, welche man Kugeln aus Blasenräumen, oder bei einer geringen Grösse und etwas länglichen Gestalt Mandeln genannt hat. Die Achatkugeln von Oberstein in der Pfaiz, aus Schottland, aus Böhmen enthalten abwechselnde Schichten von verschieden durchsichtigem und gefärbtem Chalzedon in Glaskopfstruktur der Oberfläche der Kugeln entsprechend, welches man im Bruche oder im Durchschnitte besonders schön beobachtet. Es gibt kleine Kugeln oder Mandeln dieser Art, welche merkwürdigerweise aus

einem einzigen durchaus theilbaren Kalkspathindividuo bestehen, wie bei Zditz in Böhmen und Fünfkirchen in Ungarn.

### 114. GEMENGTE MINERALIEN.

In der Zusammensetzung der Mineralien lassen sich keine sichern Grundlagen auffinden, welche bei der Bestimmung der Spezies oder zu irgend einem klassifikatorischen Zwecke der Naturgeschichte des Mineralreiches nützlich seyn könnten. Noch weniger kann so etwas natürlich aus ihrem Gemenge oder ihrem Zusammenvorkommen folgen; doch ist die Betrachtung des Erscheinens der einzelnen Individuen in der Natur wichtig und belehrend, und gestattet uns oft sichere Schlüsse über die Verhältnisse ihrer Bildung zu machen, eine der grossen Aufgaben der Geognosie. An die Betrachtung der Gemenge reihen sich die Untersuchungen dieser Wissenschaft.

Gemengte Mineralien bestehen wie die zusammengesetzten aus den einfachen, aber nicht aus gleichen, sondern aus verschiedenen. Sie bieten verschiedene Verhältnisse der Form und Struktur dar, die einfachen in denselben enthaltenen verschiedene Grösse.

Betrachtungen, welche der Mineralogie als Naturgeschichte des Mineralreiches fremd sind, die sich aber unmittelbar an das Vorkommen zusammengesetzter Mineralien in Lagern und Gängen anschliessen, zeigen, dass alle Materie ursprünglich nicht krystaliisirt und selbst noch nicht mineralogisch individualisirt, als in diesen beiden Formen gebildet angenommen werden darf. In beiden Formen folgt die Materie lediglich der Schwerkraft. Flüssiges wird fest in horizontalen Lagen, oder setzt Festes in horizontalen Lagen ab, wenn der Raum es gestattet. Begrenzt nimmt es die Form der Begrenzung an. Man hat in der Geognosie die erstere Art der Bildungsform die normale, die zweite die abnorme genannt. Sed im entär sind sie im Grunde beide, denn die einzige Kraft, welche dabei wirkt, ist die Schwerkraft; doch hat eben die Pressung derselben das Aufste ig en in Spalten der abnormen Massen bewirkt.

Aus drei Quellen wird dem Mineralreiche Materie sugeführt, wir haben daher drei Reihen, von verschiedenen Anfangspunkten ausgehend, in welchen die grossen Bildungsformen erscheinen. Erste Beihe. Aus dem flüssigen Zustande fest geworden, oder ursprünglich geschmolzen, und swar:

- a) Schnell erkaltet, wie Glas, Obsidian, Pechstein, Perlstein, oder
- b) Langsam erkaltet, und daher steinig geworden, wie Lava, Basalt, Phonolith, u. s. w.

Die geflossene Masse enthält oft fremdartige Einschlüsse, Bruchstücke nicht geschmolzener Körper oder Luftblasen.

Zweite Reihe. Aus einem Gemenge mit Wasser abgesetzt, daher im engeren Sinne sedimentär, wie die Conglomerate, Breccien, Geschiebebänke. Sandstein, Thon.

Dritte Reihe. Ursprünglich organische Reste, als Torfmoore, Treibholzablagerungen, Humus aus dem Pflanzenreiche, die Korallenriffe, die Infusorienlager aus dem Thierreiche.

Von dem ersten Augenblicke der zur Ausgleichung gekommenen mechanischen Kräfte beginnt die chemische Einwirkung in den Prozessen, welche ganz der bei den Pseudomorphosen erläuterten Anogenie und Katogenie analog sind. Krystalle werden erst einzeln ausgeschieden, dann nimmt das Ganze krystallinische Struktur an. Aus den gänzlich formlosen, schlammartigen Lagen und Schichten werden erst feste, dann krystallinische, mit einem Worte, wir gelangen zu den von den Geognosten met am orphisch genannten Schichten. Die Struktur erscheint übereinstimmend mit diesen Betrachtungen.

Die krystallinische Struktur ist bei gleicher Ausdehnung der Individuen körnig oder Granitstruktur. Der Granit ist ein körniges Gemenge von Quarz, Feldspath, Albit, weissem sweiszigen, und schwarzem einaxigen Glimmer, zuweilen Turmalin oder Granat enthaltend. Oft fehlen einige der genannten Mineralien. Durch geringere Grösse der Gemengthelle wird die Struktur dicht. Bei geringerem Zusammenhang der Theile schliesst das Dichte an das Erdige, oder es steht unmittelbar mit dem Amorphen der beiden ursprünglichen Formen in Verbindung.

Die flasrige oder Gneusstruktur enthält Individuen von geringerer Ausdehnung in einer Richtung gegen die beiden andern. Gneus selbst besteht aus Quarz, Feldspath, Glimmer u. s. w. wie Granit. Durch geringere Grösse der Individuen schliesst diese Struktur an die schliefrige, welche ebenfalls zugleich erdig seyn kann.

Die blasige und Mandelsteinstruktur enthält in gleichförmiger Grundmasse Räume, welche ursprünglich von Gasblasen gebildet sind. Bei der ersten sind die Räume hohl, bei der zweiten durch die chemischen Veränderungen nach der ursprünglichen Bildung mit verschiedenen einfachen und zusammengesetzten bestimmbaren Mineralien ausgefüllt. Die Gestalt der Blasen und der in denselben gebildeten Mandeln oder Kugeln ist merkwürdig. Oft sind sie ganz rund; die Gestalt einer Luft-

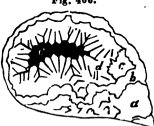
Fig. 465.



oder Gasblase ist stets die runde. Aber die Masse ist nach der ersten Bildung, und schon zäher geworden, noch mannigfaltig gestossen oder gequetscht worden. Dadurch werden die Blasen am untern Ende selbst gequetscht, und die Kugeln erhalten zwei Ecken, wie Fig. 465 oder der obere Theil der Blase wird verschoben, während das untere Ende schon fest steckt.

Das k. k. montanistische Museum besitzt bei zwei Schuh grosse Kugeln von Theiss bei Brixen in Tirol, in welchen der untere Theil horizontal von Gesteinfragmenten, die sich oben abgelöst haben, und von dichten Quarzvarietäten erfüllt ist, wäh-

PI# 466



rend die Druse im oberen Theile krystallisirten Quarz, Datolith, Prehnit, Kalkspath u.s.w. enthält. Die Fig. 466 stellt den Durchschnitt einer kleineren Kugel vor, in welcher a die Gesteinfragmente, b den Chalzedon, c den Kalkspath, d den krystallisirten Quarz, e den noch leeren Drusenraum vorstellt.

Bei der Breceien- und Sandsteinstruktur enthält eine ziemlich gleichartige Grundmasse feste Theile, mehr und weniger eckig oder abgerundet, Bruchstücke oder Geschiebe, von fremdartiger Natur und von der mannigfaltigsten Grösse. Die gröbsten Gebilde der Art nennt man häufig auch Konglomerate; bei Basalt und Phonolith, vorzüglich wenn sie verwittert sind, auch wohl Tufe.

Die porphyrartige Struktur wird durch eingewachsen gebildete Krystalle hervorgebracht, welche in den allmähligen Veränderungsprozessen aus einer Grundmasse individualisirt heraustreten. Vorzüglich sind diess Feldspathe, aber auch Quarz in den Porphyren, Amphibol und Glimmer in den Trachyten, Augit im Melaphyr u. s. w.

Der oolithischen und Perlsteinstruktur zusammengesetzter Mineralien findet sich Analoges am Kugelbasalt, Kugeldiorit u. s. w. Der Basalt zeigt auch zuweilen eine wahre doppeltkörnige, oder mie mit ische Struktur.

Die dolomitische Struktur ist der porphyrartigen gerade so entgegengesetzt, wie das blasige dem breccienartigen. Durch die Masse hindurch sind leere Räume zerstreut, die mit den Krystallen des die Masse bildenden Körpers besetzt, wahre Drusen hervorbringen, wie am Dolomit, Alaunstein, Mühlsteinporphyr.

Die Wirkung des Druckes so ungeheuer grosser, schwerer Massen bei mancherlei Temperaturgraden zeigt sich in dem Verhältnisse deutlich, welches man Absonderung nennt, und wofür die Basaltsäulen wohl das bekannteste Beispiel sind. Dergleichen säulenförmige Absonderung findet sich aber unter mancherlei Verhältnissen. Sie ist an ausgebrannten Hochofen - Gestellsteinen wahrgenommen worden, an Sphärosiderit zu stengligem Thoneisenstein gebrannt bei Schlackenwerth in Böhmen; an Spatheisenstein, von der Oberfläche an zu Brauneisenstein geworden. so weit der Brauneisenstein reicht, hier nicht gebrannt. Ein grosses Stück dieses merkwürdigen Gebildes, von Eisenerz, befindet sich in unserem montanistischen Museo. Endlich erscheinen dergleichen Säulen durch Pressung von pulverigen Körpern in feuchtem Zustande, wie am Stärkmehl, am Zinnoxyd, das durch Ammoniak von der anhängenden Salpetersäure nach der Oxydation durch dieselbe befreit wird. Säulenförmiger Sandstein, in der Nähe eines Basaltganges von Rübendörfel bei Aussig. Die Säulen stehen gegen die Druckfläche senkrecht, sind also nicht immer gerade, weil die Richtung des Druckes auch wechselt.

Plattenförmige Absonderung findet sich ebenfalls am Basait.

In den durch Absonderung gebildeten Massen treffen wir oft beim Zerschlagen konzentrische Lagen oder innere Kugelachalen-Absonderungen, die von der eckigen Gestalt der Oberfläche ausgehend, in jeder der auseinandersolgenden Flächen, diese Gestalt mehr und mehr verwischt zeigen, bis im Inneren ein rundlicher fester Kern übrig bleibt, der sogar oft ganz kugelrund ist. Dieses Resultat abwechselnder Ausdehnung und Zusammenziehung findet sich häufig am Basalt. aber auch am Granit, besonders wo dieser den oxydirenden Einwirkungen der Atmosphäre ausgesetzt ist. Die Schalen sind dann oft durch eine braune Färbung von Eisenoxydhydrat bezeichnet, wie bei Elbogen in Böhmen. Auch bei dem Mergel des Leopoldsberges bei Wien ist die an den Basaltsäulen so bekannte Erscheinung wahrzunehmen, dass diese von den Kanten her senkrecht zersprungen, im Innern eine rundliche, auf einer Seite konkave, auf der anderen konvexe Fläche darbieten, mit welcher sie wie gegliedert erscheinen.

Die Cohaesion feiner mechanischer Absätze von verschiedener Natur ist sehr verschieden. Sind sie während des Fortganges in elektropositiver Richtung, wo sich Schwefelmetalle und andere schwere Verbindungen in neugebildeten Individuen daraus zusammenziehen, noch nicht zu fest geworden, so senken sich diese nach ihrer Schwere zu Boden, und bilden daselbst eine an diesen Körpern reichhaltige Schichte, welche nach längerer Zeit sich noch inniger verbindet, und dem Begriffe dessen entspricht, was wir ein Lager, oder im Falle es nutzbare Erze enthält, ein Erzlager nennen. Was über demselben liegt, heisst sein Dach oder Hangendes, was darunter liegt, seine Sohle oder Liegendes. Die Lager enthalten vorzüglich Schwefelmetalle, Spatheisenstein, krystallinischen Quarz u. s. w. Thone sind sehr zusammenhängend, bildsam, plastisch, feiner Sand ist brüchig, kurz, wie man es in der Terminologie der Thonarbeiter nennt. Ein langsam fortgesetzter Druck bringt in den Thonen die schiefrige Struktur hervor, die feinen Kalksedimente nehmen keine solche Struktur an, im Gegentheil werden sie durch

Klüfte in allen Richtungen durchsetzt, in welchen sich nun die reinere Kalkspathmasse krystaltinisch an einander schliesst.

Klüfte von grösserer Ausdehnung, Welche durch viele Schichten hindurchgehen, werden von mancheriei einfachen Mineralien nach und nach erfüllt. Man unterscheidet an den Gängen, welche nicht senkrecht oder seiger sind, den unteren Theil oder das Liegende des Nebengesteines von dem oberen Theile, oder dem Hangenden. Die Bildung der Gange zeigt von stattgehabten gewaltthätigen Veränderungen; sie enthalten oft bedeutende Mengen von wirklichen Bruchstücken des Nebengesteines. Das Liegende des Ganges ist gegen das Hangende höher hinauf gehoben, man findet zermalmtes Gestein als Lettenbestege an den Seiten des Ganges. Aber die spätere Erfüllung des Gangraumes besteht aus aufeinander folgenden Schichten von krystallisirten und krystallinischen Mineralien, und beweist eben dadurch einen längern Zeitraum von Ruhe und elektrochemischer Thätigkeit. Gänge, welche während der katogenen Metamorphose der Gesteine entstanden, enthalten selbts die charakteristischen für diese Bildungsrichtung sprechenden Bestandtheile, Schwefelmetalle, Spatheisenstein, krystallisirten Quarz. Die Masse des Nebengesteines bildet jedoch selbst dann einen elektropositiven Gegensatz im Vergleich zum Gange, und in den aufeinander folgenden Absätzen lässt sich eine elektrochemische Reihe erkennen, wie in Blende, Bleiglanz, Spatheisenstein; Kalkspath. Quarz. Von der Oberstäche nieder nimmt man ost eine neue und zwar anogene Veränderungsperiode wahr, indem man so häufig hier statt des Schwefelkieses Brauneisenstein, und die aus kleinen Ouarzindividuen bestehenden Hornsteine und Chalzedone, zum Theil pseudomorph, in den Formen aufgelöster und verschwundener anderer Mineralien antrifft.

Ausfüllungen von Spalten oder Gangräumen mit sesten Körpern sind häusig, zuweilen trisst man sie noch leer. Sie sind aber auch wohl mit Flüssigem angesüllt, eben so wie das Flüssige mit Festem gemengt sich schichtensörmig sindet. An einzelnen geeigneten Punkten erösinet zeigen sich Quellen, welche durch hydrostatischen Druck von selbst bis an die Oberstäche der Erde dringen. Temperatur und Bestandtheile der Quel-

len sind verschieden, je nach dem Wege, welchen sie zurückgelegt haben. Es gibt kochendheisse Quellen, die in der Nähe wirksamer Vulkane, oder aus grosser Tiefe hervordringen. Manche Quellen, die sogenannten Minerals aus ser, enthalten Mineralsalze aufgelöst, und bringen sie an die Oberfläche; auch enthalten sie als Beweis eines katogenen Prozesses Kohlensäure, während an der Oberfläche zusammenlaufendes Seigewasser oder Flusswasser keine enthält, und sogar die in dem Quellwasser enthaltene atmosphärische Luft verliert.

Nach neueren Untersuchungen von Morren von Hennes entbält die im Meerwasser eingeschlossene Luft in der Nähe von St. Malo noch mehr Oxygen als die in den Flüssen; letztere nach von Humboldt und Gax-Lussac nicht über 32 Procent, erstere im Darchschnitte, zur Fluthzeit des Morgens 33·3, Ebbzeit Mittags 36·2, Fluthzeit Abends 33·4. Gleichzeitig wechselt aber auch die Kohlensäure mit 13·7 und 10 Procent (Institut, 28. Dec. 1843); und zwar erscheint der Gehalt von Oxygen am grössten, wenn der an Kohlensäure am geringsten ist.

An den Gangklüften bemerkt man oft, dass sie wie politt erscheinen, und schreibt diess wohl mit allem Grunde einem Abschleisen, einer Reibung zu. Man nennt solche glatte Flächen Spiegel. Sie sind zuweilen ganz eben, häufiger aber noch gestreist. Sie sind jedoch nicht auf die Gangklüfte beschränkt, sondern kommen in mancherlei Gesteinen, auch Erzlager durchschneidend vor. Besenders auffallend sind sie an metallischen Mineralien, dem Bleiglanz in Raibel und Bleiberg, dem Schweselkies in Agordo. Man bat aber auch vorzüglich viele Spiegel am Dolomit, besonders mancher Dolomitbreccie der Alpen. Sie kommen am Spatheisensteln zu Gebra bei Kitzbüchel in Tirol, am Rotheisenstein zu Pitten in Oesterreich vor; auch an manchen gemengten Gebirgsgesteinen, z. B. dem kalkhaltigen Wienersandsteine, an vielen Alaunschiesern sind sie häufig, selbst an Graniten und andern harten Gesteinen werden sie angetroffen.

Eine eigenthümliche Erscheinung von Spiegeln am Granit ist besonders von L. von Buch*) studiert worden. Sie sondern

^{*)} Ueber Granit und Gneus. Gelesen am 15. Dec. 1842 in der k. Pr. Ak. der Wiss. zu Berlin, Berlin, 1844.

die Schalen des Granits von einander ab, welche dieser in konzentrischer Folge zeigt, indem er in der annähernden Gestalt von Ellipsoiden hervortritt. Die Granitschalen liegen uach SAUSSURE'S Ausdruck, wie Stufen übereinander, und sind durch diese Spiegel getrennt.

Die Spiegel sind manchmal glatt und zeigen ziemlich hohe Grade von Politur, doch meistens sind sie mit parallelen Streifen versehen, zuweilen blum igblättrig, wie bei einigen Varietäten der Fünfkirchner Kohle. Eine eigenthümliche Art von Kugeln findet sich daselbet, welche in den Kohlenflötzen liegend, die schiefrige Struktur derselben unverändert bewahren, aber durch Kluftflächen ganz rund, manchmal flach, oder länglich von der umgebenden Masse getrennt sind.

Eine besondere Art von Spiegeln sind die Gleischerschliffe, die man in den Alpen an der Oberfläche mancher harten Gesteine trifft, in der neuesten Zeit vorzüglich Gegenstand der Forschungen von Agassiz. Von manchen Vorkommen ist es noch nicht entschieden, ob sie der einen oder der andern der hier erwähnten Ursachen ihren Ursprung verdanken. Herr A. Morlot aus Bern, der die von Agassiz abgebildete und von L. v. Buch beschriebene Lokalität der hellen Platte (nicht Höllenplatte) im Grimselpass im verflossenen Herbste besuchte, bemerkte, dass dort die Trennungsflächen im Granit und die eigentlichen Gletscherschliffflächen doch in ihrer Beschaffenheit sich von einander unterscheiden, indem die ersteren mehr rauh, die letzteren mehr polirt sind. Auf jene hatte L. v. Buch wieder aufmerksam gemacht, diese waren von Agassiz hervorgehoben worden.

Die Gletscherschliffe sind glatt und in der Richtung der Bewegung der Gletscher gestreift. Man hat ähnliche Schliffe auch anderwärts in Schottland, Norwegen, Schweden, Finnland, an Orten getroffen, wo sich gegenwärtig keine Gletscher finden, desgleichen sogenannte Riesentöpfe, ausgewaschene oder ausgeschliffene runde Höhlungen. Diese sind zum Theil voll Sand und Geröllen, welche selbst abgerundet erscheinen, wie die Granitgerölle, in dem Granit-Riesentopfe der Insel Salmen bei Helsingfors. Schliffe oder Schrammen gehen quer über die

Mündung der Höhle hinweg*). Die Schliffe an der Oberfläche fest stehender Massen vervollständigen das Vorkommen der Erscheinung der Geschiebe und der erratischen Blöcke.

Zusammengesetzte Mineralien kommen häufig als Bruchstücke und Geschiebe, §. 107, aus dem Zusammenhange, in dem sie früher standen, herausgerissen, einzeln vor. Grössere Bruchstücke, die man auf diese Art antrifft, werden auch erratische Blöcke genannt, wie die in der grossen norddeutschen Ebene, deren ursprüngliche Lagerstätten in Skandinavien lagen, die vom Jura, deren ursprüngliche Lagerstätten in der Hauptkette der Alpen waren, u. s. w. Sie sind durch Eis, insbesondere durch Gletscher, Wasser und mancherlei gewaltsame Revolutionen an den Ort gebracht, wo sie angetroffen werden.

Bruchstücke von Gestein findet man eingeschmolzen in Basalt, und mit demselben überzogen, in sedimentären Konglomeraten, wie bei Kapfenstein in Steiermark. Vulkanische Bomben sind durch die Gewalt thätiger Vulkane ausgeschleudert.

Zu den wunderbarsten Erscheinungen des Vorkommens der Mineralien müssen die Meteoriten oder Aerolithen gezählt werden. Sie erscheinen als feurige Phänomene in der Atmosphäre und fallen durch dieselbe auf die Erde herab. Sie sind oft wie Gebirgsgesteine gemengt; man hat deutlich Augit, einen Feldspath, wahrscheinlich Labrador, Magnetkies, Graphit, Schwefelkies, Olivin in denselben wahrgenommen. Der merkwürdigste Körper, den sie aber, oft allein enthalten, ist das gediegene Eisen, mit krystallinischer, dem gestrickten analoger Struktur, die sich verzüglich durch Schleifen, Poliren und sodann Aetzen oder Anlaufen in den nach dem Entdecker so genannten Widmanstättenschen Figuren wahrnehmen lässt. Die steinartigen Meteoriten sind mit einer geschmolzenen Rinde überzogen.

Durch die zuvorkommende Güte des k. k. Herrn Kustos Partsch ist es mir möglich, hier die genaueste Darstellung der Struktur einiger dieser Eisenmassen zu geben Sie sind von den folgenden Lokalitäten: 1. Elbogen, 2. Lénarto, 3. Arva, 4. Agram, 5. Bohumilitz, 6. Toluca, 7. Durango, 8. Steinbach; die ersten

^{*)} v. LEORHARD und Brogn. Jahrbuch 1844, p. 109.

6. 114. 323 GEMENGTE MINERALIEN. Fig. 468. Pig. 467. Fig. 469. Elbogen. Fig. 470. Lénarto. Fig. 471. Arva. Fig. 472. Agram. Fig. 473. Toluca. Bohumilitz. Fig. 474. Durango. 21* Steinbach.

sieben Eisen, mancherlei Durchschnitte der krystallinischen Struktur zeigend, der achte zwischen dem Eisen Körner von Olivin enthaltend, oder von einem olivinähnlichen Minerale, das aber nach Stromeyer nicht ein Talkerde-Silikat, sondern ein Trisilikat ist.

Die Elbogner Masse, von der Nr. 1 Fig. 467 abgeschnitten ist, wog im Ganzen 191 Pfund, und befindet sich nun grösstentheils im k. k. Hofmineralienkabinette in Wien. Nr. 2 Fig. 468 Lénarto, 194 Pfund, grösstentheils im Nationalmuseo in Pesth. Nr. 3 Fig. 469 Arva, erst kürzlich aufgefunden, in mehreren Stücken, die auf den Feldern herumlagen, von einem bis siebenzig Pfund schwer; die Figuren sind sehr undeutlich. Nr. 4 Fig. 470 Agram, 71 Pfund, im k. k. Hofmineralienkabinet in Wien. Nr. 5 Fig. 471 Bohumilitz, 103 Pfund, grösstentheils in dem vaterländischen Museo in Prag. Nr. 6 Fig. 472 Toluca, in vielen einzelnen Stücken auf den Feldern umherliegend. Nr. 7 Fig. 473 Durango, nach v. Humboldt eine Masse von 300 bis 400 Zentnern. Nr. 8 Fig. 474 Sachsen, wahrscheinlich Steinbach, zwischen Johanngeorgenstadt und Eubenstock. Nur wenige Stücke sind davon bekannt, die zum Theil erst Partsch in den Sammlungen entdeckte. Die hier gegebenen Abdrücke sind unmittelbar von der Natur entlehnt. Die Originalien sind nämlich in eben festwerdendes Blei eingepresst, und von diesem Eindruck sodann die eigentliche Type genommen. Je tiefer die Aetzung war, desto schärfer ist auch der Abdruck. Mit der Loupe bemerkt man sehr deutlich die Struktur des Eisens von Bohumilitz. Sämmtliche Stücke sind von Herrn v. Widmannstätten geätzt, das Arvaer Eisen aus dem k.k. montanistischen Museo, die übrigen Stücke aus dem k. k. Hofmineralienkabinet. Partsch gab neuerlich eine interessante Zusammenstellung über die Meteoreisen und Meteoriten dieser reichen Sammlung, Wien 1843, heraus. Der Schnitt an dem Agramer Eisen Fig. 470 liegt ziemlich in der Richtung einer Oktaederfläche, und zeigt nahe gleichseitige Dreiecke, während die den rechtwinkligen sich nähernden von Lénarto und Toluca Fig. 472 der Richtung der Würfelfläche entsprechen, und die schöne Fläche des Eisens von Durango Fig. 473 auf einen Schnitt in der Richtung einer Granatoidfläche schliessen lässt. Zwischenrichtungen geben ungleichseitige Dreiecke.

Hier sind endlich die Veränderungen und ihre Erscheinungen zu betrachten, welche in elektronegativer Richtung fortschreitend, durch Hydrooxydation des Eisens eine braune Färbung der Oberfläche der im Vorhergehenden erwähnten Formen hervorbringen.

Durch Querklüste parallelepipedisch zerspaltene dünne Lagen oder auch wohl Geschiebe von Sphärosiderit, einem Gemenge von Thon und Spatheisenstein erscheinen an der Oberfläche zu Brauneisenstein geworden. Schlägt man sie entzwei, so enthalten sie entweder einen fast nicht mehr eisenhaltigen Kern von Mergel oder Sand, oder sie bestehen aus konzentrischen Schalen, sind auch wohl gänzlich hohl. Von dem erstern kommen sehr ausgezeichnete Beispiele auf der gräflich Czenninischen Herrschaft Petersburg in Böhmen vor, von dem letztern in dem Mastodon-Schotter der gräflich Breunnerischen Herrschaft Grafenegg in Oesterreich.

Man nennt hohle Körper von mehr oder weniger reinem Brauneisenstein, der auf diese Art gebildet ist, Eisenniere. Auch Breithaupt beschreibt diese Art von Bildung von Stron in Böhmen*). Die Adlersteine oder Klappersteine enthalten Stücke im Innern, welche bei diesem Veränderungsprocesse ihren Zusammenhang verloren haben, und also lose darin liegen.

Nicht immer geht die Einwirkung der Oxydation so weit. Wenn die Bruchstücke oder Geschiebe weniger eisenhältig sind, so bilden sich nur abwechselnde braune Schichten der Oberfläche pärallel, die im Querschnitt als kouzentrische Streifen erscheinen, und die oft in grösserer Anzahl aufeinander folgen. Der egyptische Jaspis zeigt solche Geschiebe, die zu äusserst dunkelgefärbte hraune Lagen zeigen. Eines in der Sammlung unseres montanistischen Museums enthält gleichförmig zerstreut eine Anzahl Nummuliten, ist also gewiss ursprünglich sedimentär gebildet, dann als Geschiebe von Aussen der Oxydation ausgesetzt gewesen. Bei einem anderen Stücke Sandstein aus der Wüste bei Cairo ist der Unterschied anogener Einwirkung besonders auffallend. Die darin enthaltenen Geschiebe von krystallinischem Quarz sind unverändert, die von Hornstein, der also aus einer grossen

^{*)} Vollständiges Handbuch der Mineralogie. I. Th. p. 348.

Anzahl kleiner Individuen besteht, sind von aussen herein durch abwechselnd farbige Schichten oder Streifen eingefasst.

Die Achatkugeln von Oberstein zeigen manchmal zweierlei sich schneidende konzentrische Ringe. Das eine System derselben ist durch die Anwachsschichten der Glaskopfstruktur, das andere durch den Oxydationsprocess des Eisens bedingt.

Dichter, schwach eisenhaltiger Kalkstein, durch diese Veränderung von aussen hinein schichtweise braungefürbt, dann von beiden Seiten so zerklüftet, dass die dreiseitigen keilförmigen Abschnitte gegeneinander zu gepresst werden, wird zu sogenantem Florentiner oder Ruinen marmor. Er kommt als ein sechs Zoll bis einen Schuh mächtiges Flötz in Oesterreich in dem Wiener-Sandstein-Gebirge vor. Man kann diese Erscheinung weniger schicklich zu den Farbenzeichnungen als zu einer eigenthümlichen Art von Schichtungsverhältnissen zählen.

Hohle Geschiebe von Kalkstein finden sich bei Lauretta im Leithagebirge. Sie sind stark abgerundet, gewöhnlich ln der Grösse von einem bis vier Zoll, und bestanden ursprünglich aus einem festen dunkelgrauen Kalkstein, wie man ihn noch in den benachbarten Gebirgen, bei Wimpassing, auf dem Semmering u. s. w. findet. Sie sind in blassgelbem, grösstentheils aus Korallenfragmenten bestehenden Leithakalk eingeschlossen. Das Innere der Geschiebe wird nun nach und nach aufgelöst. Bei einigen ist nur eine Rinde von geringer Dicke übrig, andere sind zwar schon verschwunden, aber in den Höhlungen, welche sie früher einnahmen, sieht man im Grunde ein grauliches Pulver, das sich, genauer betrachtet, als eine Menge mikroskopischer Kalkspathkrystalle von der Form des Rhomboeders 2R' = 78° 51' zeigt. In andern Stücken ist auch dieses Pulver durch die fortgesetzte Veränderung hinweggeführt, die Räume sind ganz leer, oder sie sind auch wohl neuerdings drusenartig mit Kalkspathkrystallen besetzt. Der anogene Zustand der Leithakalkschicht und der katogene Zustand der eingeschlossenen Kalkgeschiebe sind wohl in der Ausgleichung desselben, die Veranlassung zu dieser Veränderung gewesen.

Manche analoge Verhältnisse sind schon beobachtet worden, aber sie verdienen noch ein ausgedehnteres Studium.

## DRITTER ABSCHNITT.

Die naturhistorischen Eigenschaften, welche den einfachen und zusammengesetzten Mineralien gemeinschaftlich zukommen.

# I. DIE OPTISCHEN EIGENSCHAFTEN DER MINERALIEN

## 115. INHALT.

Die Mineralien, wie alle Körper, wirken verschiedentlich auf das Licht. Sie gestatten demselben unter mancherlei Abänderungen den Durchgang, oder werfen dasselbe von der Oberfläche zurück. Man nennt die dabei vorkommenden Erscheinungen die optisch en Eigenschaften der Mineralien. Sie sind Glanz, Durch sich tigkeit und Farbe, und werden durch die Spiegelung, den Durchgang und das Einsaugen der Lichtstrahlen bedingt. Die physikalischen Gesetze der Katoptrik, Dioptrik, Chromatik müssen als bekannt vorausgesetzt werden, wenn es sich nur darum handelt, theils die allgemeinen Eindrücke der Erscheinungen als gehabte Empfindungen fest zu halten, und durch möglichst allgemein angenommene Worte wiederzugeben, theils Mittel der Beobachtung für Erscheinungen zu finden, welche eigens aufgesucht werden müssen, da sie sich dem unvorbereiteten Beobachter gänzlich entziehen.

Die optischen Eigenschaften der Mineralien sind schon ihrem Ursprunge nach ungemein ins Auge fallend und daher allgemein wahrnehmbar. Allerdings sind die wichtigsten derselben diejenigen, welche sich auf das einfache Mineral beziehen, und sie wurden daher eigentlich in dem ersten Abschnitte übergangen. Doch schliessen sie sich so unmittelbar an die bei einfachen und zusammengesetzten Mineralien vorkommenden Verhältnisse an, und sind bis jetzt noch so wenig vollständig für die Zwecke der Mineralogie als Naturgeschichte des Mineralreiches bearbeitet, dass man sie am füglichsten hier zusammen betrachten kann.

Diejenigen optischen Eigenschaften, welche Beständigkeit zeigen, sind für den bestimmenden Theil der Mineralogie wichtig, alle aber für den beschreibenden, denn nicht leicht erregt etwas ein so lebhaftes Bild, als Glanz, Durchsichtigkeit und Farbe.

## 116. GLANZ.

Der Glanz wird durch die Reflexion oder Spiegelung der Lichtstrahlen hervorgebracht. Man betrachtet ihn nach der Art und nach dem Grade seiner Stärke. Die Art des Glanzes ist eigentlich ein sehr zusammengesetztes Verhältniss, bei dem Grade hängt der Unterschied bloss von den Verschiedenheiten in der Grösse und Ebenheit der Flüchen ab. Die Arten des Glanzes, welche in dem Wesen der Mineralkörper selbst gegründet sind, erscheinen daher von grösserer Wichtigkeit.

Man unterscheidet fünf Arten des Glanzes, nämlich

- 1. Metallglanz.
- 2. Diamantgianz,
- 3. Fettglanz,
- 4. Glasglanz,
- 5. Perimutterglanz.
- 1. Metaligianz. Der vollkommene Metaligianz erscheint an den bekannten Metalien, Gold, Silber, Kupfer. Die ganzen Monsischen Ordnungen der Metalie, Glanze und Kiese zeigen keinen andern. Er hängt mit der Dichtheit und Brechkraft der Körper zusammen. Metaligianzende Körper sind zugleich undurchsichtig.

Der unvolikommene Metaligianz, nach Mons auch Erzglanz, ist vorzüglich am Anthrazit wahrzunehmen, ferner am Manganit, Braunit, Pyrolusit, Iserin. Der Glanz des Chromerzes, des Uranerzes, des Tantalerzes neigt sich zu den folgenden Arten.

2. Diamantglanz. Der metallähnliche Diamantglanz schlieset an den Metallglanz an. Er erscheint charakteristisch an den dunkelfarbigen Varietäten des Pyrargyrits, der Blende, des Weissbleierzes. Den vollkommenen oder gemeinen Diamantglanz beobachtet man an dem lichtgefärbten Weissbleierz, z. B. dem von Rézbánya, an der gelben Blende von Schemnitz, am Sphen, von grüner Farbe, charakteristisch am Zirkon und am Diamant selbst.

- 3. Fettglans. Körper mit fetten Oehlen bestrichen, zeigen diese Art des Glanzes. Granat, Vesuvian, Pechstein, eine Varietät des untheilbaren Quarzes Mons. Charakteristisch im Bruche von Eläolith, dem dunkelfarbigen, rhomboedrischen Elainspath Mons, Datolith, Scheelit. In dunkelfarbigen Mineralien nähert er sich dem unvollkommenen Metallglans. Er heisst auch wohl Harzglans.
- 4. Glasglanz. Er ist charakteristisch am Quarze, besonders dem weissen Bergkrystall, auch am Euklas, Beryll, Chrysolith, Axinit. Glas ohne Bleioxyd besitzt diese Art des Glanzes, Glas mit Bleioxyd, z. B. Flintglas bei grösserer Brech- und Farbenzerstreuungskrast neigt sich zum Diamantglanz.
- 5. Perlmutterglanz. Der vollkommene oder gemeine Perlmutterglanz ist vorzüglich auf vollkommenen Theilungsflächen zu sehen, wie am Heulandit, Stilbit, an mehreren Glimmern, Gyps, u. s. w. Die Sprünge parallel den Theilungsflächen bringen ihn eigentlich erst hervor. Er bedingt eine helle Farbe. Ausgezeichnet erscheint er an der Perlmutter, deren Struktur aus übereinanderliegenden Blättchen mit den zartesten Anwachsstreifen Sir David Brewster erforscht hat.

Der metallähnliche Perlmutterglanz bei dunkleren Farben und vollkommener Theilbarkeit erscheint am Bronzit, Hypersthen, mehreren Varietäten von Glimmer, Auripigment.

Die verschiedenen Varietäten des Glanzes bilden zusammen eine Reihe. An den Mineralien, welche sie besitzen, findet man nur beschränkte Bruchstücke der Reihe, gewöhnlich nur eine Art, und selbst Zwischenglieder zwischen den gegebenen ausgezeichneten Arten als Grenzen. Doch geben z. B. Pyrargyrit, Blende, Weissbleierz Reihen vom vollkommenen Diamantglanz bis in den metallähnlichen, und fast zum unvollkommenen Metallglanz.

Höchst merkwürdig und beständig ist das Vorkommen verschiedener Arten des Glanzes auf Krystall- und Theilungsflächen, welche zu verschiedenen einfachen Gestalten gehören. Gleichartige Flächen zeigen stets dieselbe Art, und auch dieselben Grade des Glanzes. Die vollkommenste Theilungsfläche am Gyps besitzt Perlmutterglanz, die übrigen Flächen Glasglanz; am Glimmer

besitzt die volkommenste Theilungsfläche Perlmutterglanz, die übrigen Krystallflächen Glasglanz, zuweilen dem Diamantglanz genähert; der Glasglanz des Nephelins, des Wernerits ist im Querbruche dem Fettglanz, auf den Längen-Theilungsflächen dem Perlmutterglanz genähert; der Adular zeigt Perlmutterglans auf der volkommenen Theilungsfläche, nämlich der Basis P, Glasglanz auf den Längsflächen M, auf den Prismenflächen T geringe Grade des letzteren, in manchen Varietäten Spuren von Theilbarkeit mit Perlmutterglanz nach einer wenig von der Querfläche abweichenden Richtung. Der Diaspor von Schemnitz hat Diamantglanz auf gekörnten Krystallflächen, Glasglanz auf der vollkommensten Theilungsfläche, bei unvollkommener Bildung in den Perlmutterglanz geneigt, im Innern fettigen Querbruch.

Man hat auch fünf Grade des Glanzes nämlich

- 1. starkglänzend,
- 2. glänzend,
- 3. wenigglänzend,
- 4. schimmernd.
- 5. matt.

Die Reihenfolge in den Graden des Glanzes ist durch das Spiegeln von grössern oder kleinern, mehr oder weniger glatten Flächen bedingt, wodurch die Lichtstrahlen mehr oder weniger einander parallel oder verwirrt zurückgeworfen werden.

- 1. Stark glänzen d. Diess ist der höchste Grad. Die Blende auf Krystall und Theilungsflächen, der Eisenglanz von Elba auf Krystall- und muschligen Bruchflächen, der Bergkrystall auf Krystall- und muschligen Bruchflächen, der Diamant auf den Oktaederflächen zeigen diesen Grad des Glanzes. Die zugleich ebenen Flächen geben durch Spiegelung die vollkommensten, deutlichsten Bilder, wenn man sie nahe an das Auge bringt. Die Kleinheit derselben wirkt wie ein Diopter. Ich habe mich in Edinburg eines kleinen Krystalles von Zirkon, dessen Pyramidenflächen höchst eben und starkglänzend sind zum Zeichnen nach Mikroskopbeobachtungen bedient, auf dieselbe Art wie man die Sömmeringischen Spiegel anwendet.
- 2. Glänzend. Meistens bei etwas geringerer Ebenheit, sehr häufig in der Natur anzutreffen, bei Salzen, Haloiden, Ba-

ryten, Spathen u. s. w.; doch meistens an Individuen von einiger Grösse.

- 3. Wenigglänzend. Das Anschen der meisten körnigzusammengesetzten Mineralien, deren Individuen doch noch erkennbar sind, wie die körnigen Kalksteine, Spatheisensteine, Kupferkies, Fahlerz.
- 4. Schimmernd. Dieser Grad findet bei verschwindender Zusammensetzung statt. Sehr wenig Licht wird parallel zurückgeworfen, so dass nur ein schwacher Schein auf der Fläche des Minerals entsteht. Höchst feinstengliche Zusammensetzung, der sogenannte fasrige Bruch gibt einen eigenthümlichen Lichtschein, dem Glanz von Seidenfäden nicht unähnlich, der auch wohl Seidenglanz genannt worden ist. Feuerstein, Hornstein, Chalcedon, sämmtlich Varietäten von Quarz, der Bleischweif, eine Varietät des Bleiglanzes, in verschwindenden Individuen zeigen das Schimmernde.
- 5. Matt. Das gänzlich Glanzlose entsteht dadurch, dass die Lichtstrahlen nur verworren zurückgestrahlt werden. Das Matte findet sich bei erdigen Mineralien, nämlich solchen, die durch irgend einen Vorgang in den Zustand von Pulver versetst worden sind. Kaolin, Thon, Polierschiefer, Bergmilch, Kreide sind matt.

Alle Arten des Glanzes kommen oft bei einer Species vor, die höheren bei den vollkommen ausgebildeten Krystallen, die niedrigeren bei den zusammengesetzten Varietäten. Nur das Matte ist in der Regel ausgeschlossen, so wie sich auf der anderen Seite das Matte höchstens bis zum Schimmernden erhebt.

Wirklich amorphe Mineralien zeigen höhere Grade des Glanzes, als krystallinische von verschwindender Zusammensetzung.

Der Glanz der Mineralien verschwindet, wenn man sie pulvert, einige an und für sich grösstentheils matte, erhalten aber einigen Glanz, besonders geringe Grade von Fettglanz, wenn man ihr Pulver mit einem glatten Messer zusammendrückt, oder wenn man sie selbst mit dem Fingernagel oder einem Instrumente ritzt oder schneidet. Man sagt dann sie erhalten Glanz im Stri-

che. Fremdartige Grade des Glanzes können den Mineralien überhaupt durch Schleifen und Poliren beigebracht werden.

## 117. FARBE.

Das Licht, welches auf einen Körper fällt, wird theilweise zurückgeworfen und hindurchgelassen, theilweise eingesogen. Letzteres bedingt die Farbe desselben.

Die Farben, welche an den Mineralien vorkommen, sind zum Behufe mineralogischer Beschreibungen von Werner zuerst und gründlich dem Zwecke gemäss bearbeitet worden. Wir behalten sie gänzlich bei, nach dem Ausspruche von Mohs: "Die "Wernersche Methode der Bestimmung der Farben ist so allgemein eingeführt, als sie es verdient. Man muss sich hüten, etwas daran ohne Noth zu ündern, selbst wenn diese Aenderungen "Verbesserungen seyn sollten. Denn wo es bloss auf das Reproduciren und Festhalten einer Empfindung ankommt, muss man "auf das Rücksicht nehmen, daran man gewöhnt ist."

Man unterscheidet metallische und nicht metallische Farben. Für alle aber gelten acht Hauptfarben, nämlich: Weiss, Grau, Schwarz, Blau, Grün, Gelb, Roth, Braun. Die reinsten Abänderungen derselben werden als Charakterfarben betrachtet. Die acht Charakterfarben sind:

- 1. Schneeweiss.
- 2. Aschgrau,
- 3. Sammtschwarz,
- 4. Berlinerblau,
- 5. Smaragdgrün.
- 6. Zitronengelb,
- 7. Karminroth,
- 8. Kastanienbraun.

Auch die übrigen Farbenschattirungen werden entweder nach Achnlichkeiten oder nach Beimischungen anderer Farben näher benannt. In der obigen Folge bilden alle Farben zusammen eine zusammenhängende Reihe. Die metallischen Farben werden in einer etwas verschiedenen Ordnung aneinander gereiht, nämlich Braun, Roth, Gelb, Weiss, Grau, Schwarz.

Die metallischen Farben sind folgende:

1. Tombackbraun. Eine deutlich braune metallische Farbe. Ausgezeichnet am Sternbergit*). Diese Abanderung ist aus den nicht metallischen Farben hierher übertragen.

- 2. Kupferroth. Die Farbe des Kupfers. Kommt im Mineralreiche am Kupfer selbst; etwas weniger charakteristisch am Nickelkies vor. Die Farbe des Kupfers muss auf einer frisch entblössten Stelle beobachtet werden.
- 3. Speisgelb. Die Farbe einiger Metallgemische, welche man Speise nennt. Kommt ausgezeichnet am hexaedrischen und am prismatischen Eisenkiese vor, an letzterem oft etwas weisslich.
- 4. Messinggelb. Die Farbe des gewöhnlichen Messings. Es ist eine gelbe, etwas ins Grünliche ziehende Farbe, und findet sich charakteristisch am Kupferkiese.
- 5. Goldgelb. Die schöne Farbe des reinen Goldes. Goldgelb ist nicht zitronengelb, als das reinste Gelb, mit metallischem Glanze, sondern die Farbe des möglichst glanzlos pulverförmig dargestellten Goldes ist dem Ochergelb am nächsten. Kein anderes Mineral als Gold zeigt die goldgelbe Farbe, doch erscheint sie an silberhaltigen Varietäten bleich, weisslich, an rhodiumhaltigen Varietäten graulich.
- 6. Silberweiss. Die Farbe des reinen Silbers. Glanzlos, pulverförmig erscheint das Silber gelblichweiss. Ausgezeichnet nur am Silber. Sehr nahe demselben einiger prismatische Arsenikkies, mit einem Strich ins Röthliche der hexaedrische Kobaltkies von Tunaberg in Schweden.
- 7. Zinnweiss. Die Farbe des reinen Zinnes. Ausgezeichnet am Antimon von Allemont in Frankreich, auch am Merkur und dem oktaedrischen Kobaltkies.
- 8. Bleigrau. Die Farbe des reinen Bleies. Doch werden verschiedene Abänderungen mit diesem Namen belegt und durch nähere Bestimmungen unterschieden.

Das weissliche Bleigrau findet sich vorzüglich an dem dichten Bleiglanz oder Bleischweif, beinahe Zinnweiss an dem frisch aufgeschlagenen Arsenik; das reine oder frische Bleigrau

^{*)} Mons von Zipps. II. Theil, pag. 551.

charakteristisch an den hexaedrisch deutlich theilbaren Varietäten von Bleiglanz, und am Molybdänglanz; das schwärzliche Bleigrau am Silberglanz und Kupferglanz.

- 9. Stahlgrau. Die Farbe des Stahls im frischen Querbruch. Die Farbe des Platins und des prismatischen Antimonglanzes Mons, des Schrifterzes von Offenbanya.
- 10. Bisenschwarz. Ein schwärzliches Grau. Charakteristich am Magneteisenstein. Am Anthrazit, Graphit, Eisenglanz, an letzterem zuweilen in das Stahlgraue geneigt.

Die metallischen Farben kommen auch in mancherlei Zwischentönen vor, welche durch nähere Bestimmungen angedeutet werden. So liegt die Farbe des Magnetkieses, von Breithaupt bronzgelb genannt, zwischen kupferroth und speisgelb, die des Buntkupfererzes zwischen kupferroth und tombackbraun. Das Stahlgrau des Berthierits neigt sich ins Tombackbraune, das Stahlgrau des Zinnkieses ins Gelbe.

Die nicht metallischen Farben sind folgende:

### 1. Varietäten von Weiss.

- 1. Schneeweiss. Das reinste Weiss; die Farbe des frisch gefallenen Schnees. Charakteristisch am carrarischen Marmor und an der Eisenblüthe von Eisenerz.
- 2. Rothlichweiss. Weiss ins Rosenrothe oder Fleischrothe geneigt. Ersteres am Kalkspath, Quarz, letzteres am Braunspath, Feldspath.
- 3. Gelblich weiss. Weiss ins Isabellgelbe und Gelblichgraue. Kalkspath, Opal.
- 4. Graulich weiss. Eine sehr häufige Farbe, am Kalkspath, vielen Kuphonspathen, dem meisten Quarz; ist eigentlich rein weiss, erscheint aber graulich bei den stattfindenden etwas höheren Graden des Durchscheinenden.
- 5. Grünlichweiss. Ins Grünlichgraue geneigt. Ausgezeichnet am Amianth und Talk.
- 6. Milchweiss. Ins Smalteblau geneigt. Die Farbe der abgerahmten Milch. Vorzüglich am Opal.

#### 2. Varietäten von Grau.

- 1. Blaulichgrau. Aschgrau, als das reinste Grau, ins Schwärzlichblaue geneigt. Am körnigen Kalkstein und am splittrigen Hornstein oder verschwindend körnigen Quarze, beides zusammengesetzten Mineralien.
- 2. Perigrau. Grau ins Pfirsichblüthrothe und Lavendelblaue geneigt. Am Hornerz, Schwerspath, Quarz.
- 3. Rauchgrau. Bräunlich, die Farbe des dicken Essenrauches. Ausgezeichnet am Feuerstein, einer Varietät des Quarzes, vorzüglich dessen dunkeln Abänderungen.
- Grünlich grau. Ins Lauchgrüne oder Schwärzlichgrüne geneigt. An zusammengesetzten mehr als an einfachen Varietäten. Zuweilen am Katzenauge, am Wetzschiefer, am Jaspis, Varietäten des rhomboedrischen Quarzes, an einigem Talke.
  - 5. Gelblich grau. In das Gelblichbraune geneigt. Ausgezeichnet am dichten Kalksteine von Solenhofen, dem lithographischen Steine, und an den helleren Feuersteinvarietäten.
  - 6. Aschgrau. Die reine von Weiss und Schwarz gemischte Charakterfarbe. Die Farbe der Holsasche. Am Zoisit und Leuzit.

## 8. Varietäten von Schwarz.

- 1. Graulichschwarz. Ins Aschgraue geneigt. Am Basalt, lydischen Stein, der eine Varietät von Quarz ist, Obsidian.
- 2. Sammtschwarz. Die charakteristische reinste tiefschwarze Farbe. Am Obsidian von Island, am Turmalin vom Greiner in Tirol.
- 3. Grünlichschwarz. Die etwas ins Grüne geneigte Farbe vieler Augite, Amphibole, des Babingtonits u. s. w., einaxiger Glimmer aus Sibirien.
- 4. Bräunlichschwarz. Die bräunliche, aber doch bestimmt schwarze Farbe der meisten Pechkohlen und anderer Braunkohlen, auch am einaxigen Glimmer und der sogenannten basaltischen Hornblende, einer Varietät von Amphibol.

5. Blaulichschwarz. Der traubige, schwarze Erdkebalt von Saalfeld in Thüringen zeigt die wahre Schattirung, selten der Fluss von Zinnwald.

## 4. Varietäten von Blau.

- 1. Schwärzlichblau. Die an das vorige anschliessenden, dunkelsten Schattirungen des Blauen an den nachahmenden Gestalten der Kupferlasur. Auch am Fluss.
- 2. Lasurblau. Ein sehr lebhaftes, etwas röthliches Blau. Das schönste am Lazurstein, auch an kleinen glänzenden Krystallen der Kupferlasur.
- 3. Violblau. Reine Mischung von Roth und Blau. An den schönen Varietäten von Amethyst, aus Brasilien und Sibirien. Am Fluss.
- 4. Lavendelblau. Das vorige mit Aschgrau gemengt. Au zusammengesetzten Mineralien, z. B. Steinmark, auch am Basaltjaspis, einem gebrannten Schiefergesteine.
- 5. Pflaumenblau. Ein röthliches Violblau mit Braun. Am Spinell, Fluss, Axinit. Ueberhaupt eine seltene Farbenschattirung.
- 6. Berlinerblau. Das reinste Blau, an den schön gefürbten Saphyren, besonders charakteristisch in der Richtung der Axe. Auch am Kyanit und am Steinsalz.
- 7. Smalteblau. Reines, aber blasses Blau. Die Farbe einiger Smalte. Am deutlichsten am Kalkspath und Anhydrit, am Chalzedon von Tresztyla.
- 8. In dig blau. Ein dunkles Blau mit Schwarz und Grün, etwa Himmelblau mit Schwarz. Die sogenannte blaue Eisenerde, ein unausgebildeter Vivianit. Dieser zeigt in seiner Farbenmischung wirklich zwei Farben, ein reines dunkles Blau, und ein schwärzliches Grün.
- . 9. Entenblau. Blau mit vielem Grün und etwas Schwarz, ungefähr die Mischung von Spangrün und Schwarz. An einigem Talk von Taberg in Wermeland, am Spinell, dem sogenannten Ceylanit und am Turmalin.
- 10. Himmelblau. Hohe, etwas grünliche Farbe. Das Bergblau der Maler. Am Lirokonit, auch am Fluss, doch selten, sehr schön am Allophan von Grossari in Salzburg:

#### 5. Varietäten von Grün.

- 1. Spangrün. Reines stark blauliches Grün. Am Amazonenstein, einer Varietät des orthotomen Feldspaths Mons, am Lirokonit und der Chrysokolla.
- 2. Seladongrün. Blauliches Grün mit Grau. Am Beryll in Krystallen, an der Grünerde vom Monte Baldo, als nicht ausgebildete Varietät dem Chlorit angehörig.
- 3. Berggrün. Ein blasses, blauliches Grün. Am Beryll und am Topas, dem sogenannten echten orientalischen Aquamarin. Beide vollkommen durchsichtig. Diese Färbung schlieset an das Himmelblaue an.
- 4. Lauchgrün. Ein bräunliches Grün. Die Farbe des Prasems von Breitenbrunn in Sachsen, auch am Amphibol und Nephrit.
- 5. Smaragdgrün. Die reinste, grüne charakteristische Farbe des peruanischen Smaragdes. Die schönste der grünen Farbenvarietäten, Seltener am Malachit.
- 6. Apfelgrün. Blasses, wenig gelbliches Grün. Die Farbe des Chrysoprases von Kosemitz in Schlesien, eines von Nickeloxyd gefürhten körnigen Quarzes.
- 7. Grasgrün. Die schöne gelblichgrüne Farbe des Grases. Vorzüglich am Smaragdit, gemengten Varietäten von Augit und Amphibol, vom Bacher in Steiermark und von Corsika. Auch am Chalkolith und Malachit.
- 8. Pistaziengrün. Ein etwas bräunliches Gelbgrün. Am Epidot, besonders an den von dieser Farbe Pistazit genannten Varietäten. Am Chrysolith und Sphen.
- 9. Spargelgrün. Blasses gelbliches Grün. Am Chrysoberyll und dem Spargelstein genaunten Apatit aus Spanien und Tirol.
- 10. Schwärzlich grün. Am Augit und Amphibol sehr häufig, auch am Serpentin.
- 11. Olivengrün. Eine schmutzige, ins Gelbe und Braune geneigte Farbe, am Olivin, Granat, Pechstein.
- 12. Och I grün. Achnlich der vorigen, doch mehr Gelb enthaltend, mehr Gelb auch als Spargelgrün. Die Farbe des Olivenöhles. Blende, Beryll, Pechstein.

13. Zeisiggrün. Ein lichtes, stark gelbliches Grün. Ausgezeichnet am Uranit von Autun, an einigem Pyromorphit.

### 6. Varietäten von Gelb.

- 1. Schwefelgelb. Eine grünliche Schattirung von Gelb. Die Farbe des reinen krystallisirten Schwefels.
- 2. Strohgelb. Blasses Gelb mit etwas Grau. Die Farbe einiger Arten von Stroh. Am Topas von Altenberg in Sachsen, Pyknit oder schörlartiger Beryll genannt, am Karpholith, der nach der Farbe benannt ist.
- 3. Wachsgelb. Gelb mit Grau und etwas Braun. Die Farbe einiges gelben Wachses. Die lichtern Varietäten von Gelbbleierz, Opal.
- 4. Honiggelb. Schönes dunkles Gelb, ins Röthlichbraune geneigt, am Kalkspath, Fluss, Topas, Quarz, Mellit.
- 5. Zitronengelb. Das reinste Gelb, die Farbe der Zitronen. An einigem Auripigment, charakteristisch im Pulver desselben. Am Uranocher.
- 6. Och ergelb. Gelb mit Braun. Am Eisenkiesel und Opaljaspis, Quarz und Opal, gemengt mit Eisenoxydhydrat.
- 7. Weingelb. Blass, wenig röthlich. Die Farbe einiger weisser Weine. Am Topas vom Schneckensteine in Sachsen, und von Mukla in Kleinasien, am Fluss.
- 8. Is abell gelb. Blass ins Gelblichbraune geneigt. An pulverigen Körpern, Steinmark und Bol.
- 9. Orangegelb. Stark in das Rothe geneigt. Die Farbe der reifen Pomeranzen. Am Gelbbleierz von Windischkappel in Kärnthen, und Ruszkberg in der Wallachisch-Illyrischen Militärgränze.

## 7. Varietäten von Roth.

- 1. Morgenroth. Roth mit vielem Gelb. Realgar, Rothbleiers.
- 2. Hyacinthroth. Ins Gelblichbraune geneigt. Am Hyacinth, einer Varietät von Zirkon, nach dem diese Farbe benannt wurde, am Granat.
- 3. Ziegelroth. Helles Roth, ins Gelblichbraune und Graue, nur an wenig durchscheinenden Körpern, wie die erdigen,

frisch gebrannten Ziegel, Porzellanjaspis, am Stilbit und Heulandit.

- 4. Scharlachroth. Die brennende, wenig ins Gelbe geneigte Farbe des fein gepulverten Zinnobers.
- 5. Blutroth. Dunkles, etwas gelbliches Roth. Die Farbe des Pyrops.
- 6. Fleischroth. Blasses, etwas gelbliches Roth. Etwa die vorige Farbe mit Grau, oder an blassen, wenig durchscheinenden Körpern. Am Adular, Baryt, Anhydrit.
- 7. Karminroth. Die reine rothe Farbe des Karmines. Ueberhaupt selten. Am Spinell ausgezeichnet, auch am haarförmigen Rothkupfererz, doch hier minder charakteristisch.
- 8. Koschenilleroth. Wenig ins Blaue und Graue geneigt; am Granat und Pyrargyrit.
- 9. Rosenroth. Blasses Karmin- oder Koschenilleroth, die schöne Farbe der Centifolie. Am sogenannten Rosenquarz, am Rothmanganerz.
- 10. Kermesinroth. Reines blauliches Roth, an dem schön gefärbten Rubin, einer Varietät des rhomboedrischen Korundes, an der Kobaltblüthe.
- 11. Pfirsichblüthroth. Blasses Kermesinroth in wenig durchscheinenden Körpern. Am Lepidolith, an den pulverförmigen Varietäten der Kobaltblüthe.
- 12. Kolombinroth. Dunkles, schwärzliches Kermesinroth. Am Almandin, einem dodekaedrischen Granate.
- 13. Kirschroth. Dunkles, etwas bräunliches Koschenilleroth des Pyrantimonits.
- 14. Bräunlichroth. Die sehr häufig durch Eisenoxyd hervorgebrachte Farbe erdiger Körper, wie z. B. des Röthels, eines bekannten Zeichenmaterials. Am Eisenkiesel, Quarz mit Eisenoxyd gemengt.

## 8 Varietäten von Braun.

- 1. Röthlichbraun. Braun mit vielem Roth, schliesst sich an das vorige, an der Blende, dem Zirkon, Granat.
- 2. Nelkenbraun. Dunkles, aber klares, ins Violbiaue geneigtes Braun. Am krystallisirten Quarz, genannt Rauchtopas, am Axinit.

- 3. Haarbraun. Etwas ins Gelblichgraue geneigt. Vorzüglich am Brauneisenstein, am Holzzinnerze und einigen Varietäten durch Eisenoxydhydrat gefärbten Opales.
- 4. Kohlbraun. Eine sehr gemischte Farbe, etwa zwischen Leberbraun und Violblau. Zuweilen am Zirkon von Ceylon.
- 5. Kastanien braun. Das reinste Braun. Durch Eisenoxydhydrat gefärbter Jaspis aus Egypten, sogenannter egyptischer Jaspis.
- 6. Gelblichbraun. Ebenfalls durch Beimengung von Eisenoxydhydrat am Quarz, theils als Eisenkiesel, theils als Jaspis hervorgebracht. Am Turmalin aus Brasilien.
- 7. Holzbraun. Braun ins Gelblichgraue. Die lichte Farbe mancher alter Holzgeräthe. Ausgezeichnet am Bergholz von Sterzing in Tyrol, und an einigem bituminösen Holze.
- 8. Leberbraun. Ins Grüne geneigt. An einigem gemeinen Jaspis. Am Granat.
- 9. Schwärzlichbraun. Die so häufig erscheinende dunkle Farbe der besten Varietäten von Braunkohle.

Die im Vorhergehenden aufgestellten Farben gelten gleichsam als feste oder Vergleichungspunkte für in der Natur vorkommende Varietäten. Man beobachtet häufig Mittelfarben, welche zwischen zweien liegen, die jedoch nicht eben unmittelbar aufeinander folgende, selbst nicht zu einer Hauptfarbe gehörige zu seyn brauchen. Auch bedient man sich der Ausdrücke, die eine Farbe zieht sich, neigt sich oder verläuft sich in die andere. Die Ausdrücke: blass, licht, hoch, dunkel sind für sich klar.

So wie die Farben hier aufgezählt sind, finden sie sich wirklich an den Mineralien, und haben dadurch einen praktischen Werth. Doch wäre es interessant, sie theoretisch, etwa nach den Farben des prismatischen Spektrums, und nach den Mischungen derselben in den Farbenringen oder unmittelbar zu klassifiziren; auch verdienen sie ein solches Studium, indem sehr ungleichartige Erscheinungen mit einander verglichen sind.

Als ein Beispiel von Farbenmischung mag hier das Aschgrau erwähnt werden, welches durch das helle Berggrün des Eisenoxyduls mit einem kleinen Antheil von Violet des Manganoxydes entsteht, so wie sich ersteres in der Reduktions-, ietzteres in der Oxydationsflamme des Löthrohrs mit Borax oder Phosphorsalz hervorbringen lässt. Glasplatten beider Farben übereinander gelegt geben ein reines Aschgrau. Ohne Zweisel beruht ein Theil des Entfärbens eisenhaltiger Gläser durch Mangan auf einer solchen Mischung, wenn auch dann das Produkt nicht so klar erscheint, als bei reinerem Material, das einer Entfärbung nicht bedars. So hat Osann*) gefunden, dass von 1000 Theilen Licht durch heilgrünes Glas 630, durch hellblaues Glas 601, durch weisses durchsichtiges Taselglas nur 539 Theile hindurchgingen. Das Violet des Mangans mit dem Gelb des Eisenoxydes gibt aber Braun, die Farbe zu stark oxydirter Gläser. Das Aschgrau dort ist nicht aus Weiss und Schwarz, sondern aus Grün und Violet, das Gelblichbraun hier nicht aus Gelb, Roth und Schwarz, sondern aus Gelb und Violet gemischt.

Ueber die von Mangan und Eisen herrührenden Farben der Lepidolithe bemerkt Heinrich Rose **), "dass die rosenrothen "und pfirsichblüthrothen kein Eisen enthalten, während die eisen"haltigen von Zinnwald, Cornwall und andern Orten grau oder "gelb sind," letzteres selbst bis ins Braune.

Jeder mögliche Farbenton kann in durchsichtigen, ein jeder in undurchsichtigen Körpern dargestellt werden, jene in Gläsern, diese in Deckfarben. Aber die Wirkung ist sehr verschieden. So gibt es viele Farben unter den aufgezählten, welche nur an durchsichtigen Krystallen, andere, welche nur an pulverigen, glanzlosen Massen vorkommen, viele unterscheiden sich nur in der Intensität.

An einfachen Mineralien, vorzüglich an Krystallen, ist die Masse grösstentheils von gänzlich gleicher Farbe. Unter den wenigen Ausnahmen ist vielleicht die geslammte Farbenzeichnung an dem vollkommen theilbaren Kyanit die merkwürdigste. An den Saphyrkrystallen sind oft die Spitzen von einem tiesen Blau, während die Mitte der Krystalle grünlich oder wasserklar ist. Das Vorkommen verschiedener Farben an einem Krystall hängt oft von den

^{*)} POGGENDORFF, 1884. 88. p. 405.

^{**)} POGGENDORFF, 1843. 58. p. 154.

Krystallschalen 6. 99 ab. So werden dunkellauchgrüne sechsseitige Prismen von Apatit umgeben von schön violblauen Schalen. welche den vollkommen auskrystallisirten Umriss bilden. In der Richtung der Axe besehen unterscheiden sich die Farben scharf. Zuweilen beobachtet man eine zweimalige Abwechselung, oft nach dem ersten Violblau ein Oelgrün. Es gibt Turmalinkrystalie von Elba, von denen ich mehrere Herrn W. W. Smyth verdanke. die an dem Ende, wo sie aufgewachsen sind, eine schwärzlichgrüne Farbe zeigen, aber nach und nach erst pistazien-, dann ölgrün, endlich schön rosenroth erscheinen, mit dieser Farbe ist der Krystall in der o Fläche senkrecht auf die Axe vollendet. Ueber dem Rosenrothen wiederholt sich manchmal ein blasses. gelbliches Grün, und die gleich darauf folgende Endkrystallisation ist das Rhomboeder R = 133° 26' von blaulichschwarzer Farbe. In der Richtung der Axe erscheinen schwarze neunseitige Prismen eingeschlossen von blauen, rothe von grünen, zu Goshen und Chesterfield in Massachussets. Am Topas sind honiggelbe rhombische Prismenkombinationen umgeben von blasscitronengelben, weingelbe von rosenrothen u. s. w. Am Amethyst erscheint die Färbung weiss, blassweingelb, honiggelb, violblau in verschiedener Tiefe, oft an einem Stücke, abgesehen von der streifen weisen Abwechselung parallel den Quarzoidflächen.

An gemengten oder gar zusammengesetzten Mineralien erscheinen Farbenzeichnungen häufiger. Werner unterschied mancherlei Varietäten derselben, die für Bestimmung und Beschreibung der Species und bestimmbarer Varietäten wenig anwendbar, für die technische Betrachtung gewisser Mineralvorkommen doch manches Interesse bieten, wie für die Achate, Jaspisse, Marmore, Serpentine u. s. w.

Punktirt mit kleinen runden Punkten ist sehr schön der Achat von Oberstein, roth von Eisenoxyd im durchscheinenden Chalcedongrunde; der Heliotrop roth im dunkelgrünen Grunde.

Gefleckt, mit etwas grösseren scharf abgeschnittenen anders gefärbten Flecken als der Grund, vorzüglich Porphyre mit kleinen Krystallen im gleichförmigen Grunde.

Gewolkt, mit grossen rundlich in einander verwaschenen Flecken kommt häufig vor am Marmor, z. B. dem grauen von Carrara.

Geflammt, mit länglichen unbestimmten sogenannten Flammen, ebenfalls am Marmor, an einigen Bandjaspls.

Gestreift, mit abwechselnden Lagen von mehreren Farben, vorzüglich am Bandjaspis, wo die rothen, grünen, gelben Bänder von einer Färbung durch Eisenoxyd, Eisenoxydul und Eisenoxydhydrat veranlasst werden.

Geadert oder marmorirt, das Resultat breccienartiger Zertrümmerung und darauf folgender Verwachsung der Bruchstücke zu einem festen Körper, der nun mancherlei Farben der Grundmasse und der im Bruche erscheinenden Adern zeigt, vorzüglich am Marmor, auch am Serpentin.

Die als dendritische und ruinenförmige Zeichnungen von Werner betrachteten Erscheinungen sind bereits und zwar die ersteren, den nachahmenden Gestalten §. 103, die letzteren, den durch Oxydation von der Oberfläche her entstehenden verschieden gefärbten Lagen und ihrer Zerklüftung und Verschiebung §. 114 zugewiesen worden.

## 118. STRICH.

Die Mineralien zeigen oft im Ganzen eine andere Farbe, als wenn man sie pulvert. Die Farbe des Pulvers wird der Strich genannt, aber auch alle übrigen Beobachtungen werden zu diesem Merkmale gerechnet, welche man während des Pulverns macht.

Die Methode ist nämlich die, dass man mit dem Minerale über einen rauhen, weissen, harten Körper am besten eine Porzellan-Biscuit-Platte hinwegstreicht, einen Strich macht und die Wirkung beobachtet. Es bleibt nämlich ein Pulver darauf zurück, zuweilen nimmt die gestrichene Ecke einigen Glanz an. Bedient man sich einer Feile anstatt der Biscuit-Platte, so nehmen sich die Farben des Pulvers nicht deutlich aus.

Viele Mineralien, vorzüglich die weissen, sind im Striche unverändert. Die meisten weissen oder grauen, auch viele furbige Mineralien geben ein weisses oder nur wenig ins Graue fallendes Pulver. Man nennt diess einen ungefärbten Strich.

Der Strich ist sehr häufig heller, höher als die Farbe, besonders bei Mineralien von nicht metallischem Ansehen. So ist er lichtblau an der dunkellasurblauen Kupferlasur, heligrau an dem bräunlichschwarzen Zinnstein, hellgelblichgrau an dem dunkelröthlichbraunen Rutil, scharlachroth an dem koschenillerothen
Zinnober, grün an der eisenschwarzen Glanzblende, kirschroth
an dem beinahe eisenschwarzen Eisenglanz von Elba. An dem
letzten Minerale findet diess Verhältniss sogar bei vollkommen metallischem Ansehen statt.

An vollkommen metallischen Mineralien ist der Strich in der Regel entweder von gleicher Farbe, wie an den dehnbaren Metallen Gold, Silber, auch am Bieiglanz, Antimonglanz, oder er ist dunkler, grösstentheils schwarz, wie am Kupferkies, den Eisenkiesen, Arsenikkies u. s. w.

Höchst merkwürdig sind die Strichverbältnisse der Kobaltblüthe und des Vivianits. Erstere gibt auf Porzellanbiscuit einen blass rosenrothen Strich. Das Pulver trocken in einer Reibschale gerieben, ist dunkellavendelblau. Nass gerieben bleibt es roth, wie das Mineral selbst. Der Strich des Vivianits ist weiss, wird aber an der Luft und am Lichte blau. Trocken gerieben ist das Pulver leberbraun.

Das Pulver des weissen vollkommen durchsichtigen Diamants ist grau, um desto dunkler, je feiner es gerieben wird.

Die dehnbaren Metalle zeigen einen erhöhten Glanz im Striche; man beobachtet diess auch an einigen weichen Mineralien mit metallischem Anschen, aber auch an Erdharzen, weichen Kohlen, Thonen und anderen zerreiblichen Mineralien. Letztere nehmen Glanz an, wenn man die natürlich matte, gänzlich glanzlose Fläche mit dem Fingernagel streicht. Steinsalz zeigt eine glänzende Stelle, wo der Strich versucht wurde, auch nimmt es Glanz unter dem Nagel an.

# 119. DURCHSICHTIGEBIT.

Die Durchsichtigkeit der Mineralien hängt von der grössern oder geringern Menge von Lichtstrahlen ab, welche sie hindurchlassen, so wie von der parallelen oder unordentlichen Lage, in welcher dieses geschieht. Es gibt Mineralien, welche von vollkommen gleicher Beschaffenheit in ihrem Innern in dünnen Blättehen ganz klar erscheinen, aber doch in dicken Stücken kein Licht durchlassen. Die Lichtstrahlen gehen zwar in paral-

leier Richtung fort, werden aber während ihres Fortschrittes von dem Körper absorbirt. Andere sind trübe, das Licht wird in allen Richtungen unordentlich abgelenkt, und dann um so schneller an dem Durchgehen durch den Körper verhindert. Diese beiden Verhältnisse verdienen wohl von einander gesondert zu werden, doch werden sie zusammengenommen in folgende fünf Grade getheilt, die vorzüglich in den Beschreibungen dazu dienen, ein Bild der beschriebenen Mineralien zu geben.

1. Durch sichtig sind Mineralien, welche dem Lichte so sehr den freien Durchgang gestatten, dass man hinter denselben befindliche Gegenstände z. B. Schriftzüge scharf und deutlich erkennen kann.

Dieser Grad der Durchsichtigkeit, mit weisser Farbe verbunden, heisst wasserhell, wie er am Bergkrystall häufig vorkommt. So an den Varietäten aus dem Dauphiné, den kleinen losen oder eingewachsen gebildeten sogenannten Marmaroser Diamanten u. s. w. Durchsichtig sind viele Gemmen, welche ihres schönen Wassers und ihrer angenehmen Farben wegen als Schmucksteine geschliffen werden. Die glatte Oberfläche erleichtert die Beobachtung der Durchsichtigkeit. Eine rauhe Oberflüche wirst an sich das Licht unordentlich zurück, man wird daher durch Schleifen und Poliren eine glatte Oberfläche hervorzubringen suchen müssen. Für den Zweck der Beobachtung reicht es oft hin; zwei kleine geschliffene Glasplatten mit einem Harze, z. B. dem sogenannten kanadischen Balsam auf das zu untersuchende Stück von zwei entgegengesetzten Seiten aufzukleben, so dass man hindurch sehen kann, wenn anders das Mineral selbst den erforderlichen Grad der Durchsichtigkeit besitzt. Durch das Harz, welches die Unebenheiten der Oberfläche, z. B. an Bergkrystallgeschieben, ausgleicht, und die aufgeklebte Platte erscheint die Oberfläche wie vollständig polirt. Es gibt durchsichtigen Kalkspath, Gyps, Baryt, Adular u. s. w.

2. Halbdurchsichtig sind Mineralien, welche nur unvollständige, gleichsam verwaschene Umrisse erkennen lassen.

Dieser Grad kommt meistens bei weniger vollkommener Krystallisation, wie an vielem Quarze, an den meisten Kalkspath - und Barytkrystallen vor, aber auch schon an zusammengesetzten Varietäten von Quarz, dem Chalcedon, Karniol und den Achaten.

- 3. Durchscheinend. Ein noch geringerer, sehr häufig vorkommender Grad, bei dem doch noch das ganze Stück einiges Licht gleichförmig hindurchlässt. Viele dunkelgefärbte krystallinische, auch viele zusammengesetzte Varietäten.
- 4. An den Kanten durchscheinend. Nur die dünnen scharfen Ränder und Kanten erlauben einigem Lichte den Durchgang. Der Hornstein ist nur mehr an den Kanten durchscheinend, während der Feuerstein durchscheinend genannt werden muss. Beide sind zusammengesetzte Varietäten von Quarz mit verschwindender Grösse der Individuen.
- 5. Undurchsichtigen Mineralien lassen kein Licht durch. Dergleichen sind die metallischen Mineralien aus den Ordnungen der Metalle, Kiese und Glanze. Wohl hat man gefunden, dass selbst Gold nicht schlechthin undurchsichtig genannt werden kann, da dünnes Goldblatt, dessen Dicke nur 200,000 eines Zolles beträgt, auf Glas geklebt, doch noch einen Schein grünlichen Lichtes durchfallen lässt; doch begreifen wir diess in der mineralogischen Terminologie unter dem Undurchsichtigen. Das metallische rhomboedrische Eisenerz Mons in den dünnen Schuppen des sogenannten Eisenglimmers zeigt bei durchfallendem starken Lichte ein schönes Blutroth. Auch unter den Mineralien von nicht metallischem Ansehen, besonders in der Ordnung der Erze findet Undurchsich igkeit statt, wie am Uranerz, am Wolfram, Lievrit.

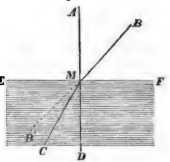
Aus den vorhergehenden Beispielen am Quarze erscheint das Verhältniss der Durchsichtigkeit als kein solches, welches auf die Unterscheidung der Spezies Einfluss hat, dagegen dient es vorzüglich in der Unterscheidung zusammengesetzter Varietäten, welche die geringeren Grade, von den einfachen, welche höhere Grade der Durchsichtigkeit besitzen. Amorphe Mineralien besitzen gewöhnlich höhere Grade, als krystallinische von verschwindender Grösse der Individuen, wie Opal in Vergleich mit Feuerstein oder Hornstein. Sie verhalten sich eben so in Hinsicht auf die Durchsichtigkeit, wie in Hinsicht auf den Glanz.

## 120. STRAHLENBRECHUNG.

Die im Vorhergehenden betrachteten Verhältnisse von Glanz, Farbe und Durchsichtigkeit stellen die allgemeine Erscheinung der Wirkung der Mineralkörper auf das Licht dar. Die physikalische Begründung derselben führt in mancher Beziehung auf genauere Untersuchungen und Beobachtungsmittel, welche selbst wieder von der grössten Wichtigkeit für die Kenntniss unorganischer Naturkörper sind. Sie betreffen die Strahlen brechung, einfache und doppelte, die Farbenzerstreuung, die Lichtpolarisation, den Pleochroismus, die Interferenzphänomene in den Farbenringen und dünnen Blättchen überhaupt. Viele zusammengesetzte Erscheinungen, die mit eigenen Ausdrücken bezeichnet wurden, das Irisiren, das Farbenspiel, das Opalisiren, die Farbenwandelung finden in jenen ihre Erklärung.

So lange das Licht in einem gleichförmigen Mittel sich fortbewegt geschieht diess geradlinig oder in gleichbleibender Richtung, zum Beispiel durch die Luft oder durch das Wasser. Tritt das Licht aus dem einen in das andere, so ändert es belm Eintritte seine Richtung, setzt aber dann den Weg in dem zweiten wieder geradlinig fort. Ein Lichtstrahl BM, Fig. 475, geht von B nach M durch Luft, trifft aber bei M Fig. 475.

M durch Luft, trifft aber bei M die Oberfläche eines andern, dichteren Körpers, z. B. die Oberfläche von Wasser. Er verfolgt nun nicht mehr den geraden Weg fort nach B', sondern wird nach C abgelenkt in einer Richtung, welche zwischen der Fortsetzung des Strahls MB' und der auf EF gezogenen Senkrechten AD, welche durch den Punkt M geht, inne

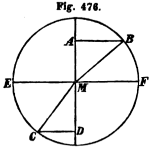


liegt. Man sagt von dem Lichtstrahle MB er sey gebrochen, in dem Einfallspunkte M, und zwar zum Perpendikel AD. Der Winkel AMB, den der einfallende Strahl BM mit der Senkrechten AM, dem Einfallslothe macht, ist der Ein-

fails winkel; der Winkel CMD, den der gebrochene Strahl CM mit der Fortsetzung MD des Einfallslothes macht, ist der Brechungs winkel.

Das Gesetz der Brechung ist folgendes:

Für jede Grösse des Einfallswinkels AMB ist die Grösse des Brechungswinkels CMD Fig. 476 eine solche, dass das Verhält-



niss der Linien AB und CD beständig bleibt, AB ist aber der Sinus des Einfallswinkels, CD der Sinus des Brechungswinkels. Die beständige Zahl  $\frac{AB}{CD} = \frac{\sin AMB}{\sin DMC}, \text{ oder der Sinus des Brinslessen des Brechungswinkels, ist der Brechungswinkels, ist der Brechungsexponent, oder der$ 

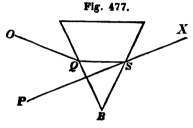
Exponent des Brechungsverhältnisses des durchsichtigen Körpers ECF, verglichen mit dem des durchsichtigen Körpers EBF.

Für Licht und Wasser ist der Brechungsexponent nahe 3 oder in Decimalen 1.336, der von Luft und Krystallglas = 1.525. Im Allgemeinen für den Uebergang aus einem dünneren in ein dichteres Mittel ist der Exponent n immer grösser als 1.

Der Winkei AMB kann nicht grösser werden als  $90^{\circ}$ , dann ist  $CD = \frac{1}{n}$ . Da aber diese Grösse immer =  $\sin DMC$  bleibt, so

wird hier ein fester, der sogenannte Grenzwinkel erreicht, der für Wasser = 48° 35' ist. Licht, welches jenseits dieses Winkels aus Wasser in Luft treten soll, wird gänzlich zurückgeworfen.

Zur Bestimmung des Brechungsverhältnisses bedient man



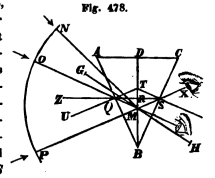
sich eines brechenden Prismas,
Fig. 477, in welchem bei dem

X Durchgange der Lichtstrahl
OQSX zweimal, einmal bei Q
zum Perpendikel, einmal bei S
vom Perpendikel hinweg gebrochen wird. Da man den Winkel der Richtungen OQ und PX

messen kann und den Winkel des Prisma QRS kennt, so kann man daraus den Exponenten berechnen.

Zur Messung selbst dient das in §. 22, Seite 67 beschriebene Reflexionsgonyometer, wie folgt. Das durchsichtige Prisma, dessen

Hauptschnitt ABC Fig. 478, wird in der Richtung seiner Axe an die durch den Punkt M gehende Axe des Reflexionsgonyometers mit Wachs befestigt. Ein von dem Gegenstande O kommender Lichtstrahi fällt bei Q auf die Fläche AB. Er wird zum Perpendikel UT gebrochen, und geht nun bis an den Punkt S



im Prisma fort, von welchem aus er wieder in die Luft hinaustritt und als in einem weniger dichten Mittel vom Perpendikel weggebrochen wird.

Beobachtet man das regenbogenfarbig eingefasste Bild von O in der Richtung von XM, und dreht dabei das Prisma um seine Axe, so steigt das Bild immer höher hinauf, bis es in der Richtung XP still steht, worauf es sich wieder hinabwärts zu bewegt. Der Bogen OP oder der Winkel OMP heisst das Minimum der durch das Prisma hervorgebrachten Ablenkung.

In dem Bilde P wählt man zur Messung den hellsten Punkt, der gewöhnlich im Gelb gelegen ist. Gegen den Gegenstand O zu folgen die rothen, von demselben weg die grünen, blauen und violetten Ränder des hellen Bildes. Um den Punkt P für die Beobachtung festzuhalten, befestigt man in der Richtung XP einen sichtbaren Gegenstand, z. B. ein Stückehen Papier mit einer horizontalen Kante, entweder am Fenster oder darunter, auch wohl auf dem Tische, der das Instrument trägt. Der Gegenstand O ist zweckmässig ein horizontaler Spalt in einem verfinsterten Fenster, oder eine Kerzenflamme, vor welcher ein horizontal durchschnittenes Kartenpapier befestigt ist. In der Figur 478 ist nun der Einfallswinkel OQU und der Brechungswinkel TQR bekannt. Der letztere ist nämlich = OBT, oder dem halben Winkel des Pris-

mas ABC, während der erstere gleich OQZ + ZQU ist, oder, da ZQU wieder = TQR, so ist der Einfallswinkel  $= OQZ + \frac{ABC}{2}$ .

Der Winkel des Prismas ABC wird auf die gewöhnliche Art durch Spiegelung der beiden Flächen gemessen. Der Winkel OMP, der dem doppelten des Winkels OQZ gleich ist, wird gemessen, indem man die Spiegelung eines höher als O liegenden hellen Punktes N nach einander in die Richtungen MO und MP bringt. Wenn nun der Beobachter in der Richtung MO hinsieht, so fällt das Bild von N auf O, wenn die spiegelnde Fläche in der Lage GH den Winkel NMO halbirt. Das Bild des Gegenstandes N von dem Punkte O bis in die Richtung MP bewegt, erscheint in P, wenn die spiegelnde Fläche in einer Lage parallel ZS den Winkel OMP halbirt. Die wahre Winkelgrösse OMP ist daher doppelt so gross, als der Winkel OQZ, welcher auf dem Rande des Gonyometers abgelesen wird.

Die Formel für den Brechungsexponenten ist also:

$$n = \frac{\sin(OQZ + \frac{1}{2}ABC)}{\sin\frac{1}{2}ABC}$$

Am Fluss wurde das brechende Prisma der Theilbarkeit von zwei Flächen des Oktaeders begrenzt, zur Bestimmung des Brechungsverhältnisses untersucht. Sie schneiden sich unter 70° 32′. Das Minimum der Ablenkung beträgt  $=20^{\circ}$  46′. Es ist daher  $OQZ=20^{\circ}$  45′ und  $\frac{1}{2}$   $ABC=35^{\circ}$  16′, also der Einfallswinkel  $=56^{\circ}$  1′, den Brechungswinkel  $=35^{\circ}$  16′. Nun ist

$$\begin{array}{rcl} \log \sin 56^{\circ} & 1 & = 9.91866 \\ \log \sin 35^{\circ} & 16 & = 9.76146 \\ \hline & 0.15720 & = \log 1.436. \end{array}$$

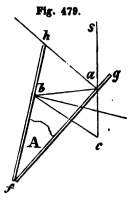
Der Exponent des Brechungsverhältnisses am Fluss ist also = 1.436.

Gonyometer mit horizontalen Scheiben lassen sich eben so zur Messung anwenden. Man hat dabei noch den Vortheil, dass man Kerzenflammen ohne Bedeckung als helle Gegenstände gebrauchen kann, da die Spitze selbst die feinste vertikale Begrenzung darbietet. Bei dem Babiner'schen und Gamberschen Gonyometer ist die Beobachtung durch das im Kreise um die Axe des Instrumentes bewegliche Fernrohr mit Fadenkreuz noch leichter.

Auch mit Theodoliten kann man nach WILLIAM SWAN*) durch ein sehr sinnreiches Verfahren gut den Brechungsindex und zugleich in einer Messung den Winkel des brechenden Prismas finden.

Man klebt nämlich, wie fg und fk in Fig. 479, Glasplatten auf die Flächen des brechenden Prismas A. Der in der Richtung sa einfallende Strahl wird nach b, der Strahl ab von b nach c zurückgeworfen, und ein Bild s erscheint in der Richtung cb unbeweglich. Dadurch wird der Winkel scb = 2bfa bestimmt.

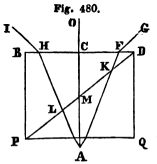
Ein Apparat, der so zusammengesetzt ist, wird an das Fernrohr des Theodolits angesteckt. Man beobachtet: 1. direkt den Gegenstand in s; 2. das Minimum der Ablenkung durch das brechende Prisma; 3.



lenkung durch das brechende Prisma; 3. das unbewegliche Bild durch die doppelte Zurückwerfung gewonnen.

Der Winkel des Minimums der Ablenkung sey  $= \varphi$ , der Winkel des festen Bildes oder  $scb = \psi$ , so ist der Brechungsexponent  $n = \frac{\sin\left(\frac{1}{4}\psi + \frac{1}{2}\varphi\right)}{\sin\frac{1}{4}\psi}$ . Ist die Entfernung des beobachteten Gegenstandes gross, so drückt  $\frac{r\sin\frac{1}{4}\psi}{d\sin 1''}$  nach Swan die zu dem gefundenen Brechungswinkel  $\frac{1}{4}\psi$  hinzuzufügende Korrektion wegen der Excentricität aus, wobei d die Entfernung des Gegenstandes, und r die Entfernung des Prismas von der Axe des Theodolits bedeutet.

Man kann den oben erwähnten Grenzwinkel selbst und die Erscheinungen zu beiden Seiten desselben sehr schön durch zwei aneinander gestellte Glasprismen von gleichem Winkel, wie BDP und DPQ Fig. 480 beobachten. Man sieht von A in der Richtung AC hin, und dreht, wenn diese Linie noch durchsichtig war,



^{*)} Jamesons Edinburgh New Philosophical Journal. Jan. 1844, p. 102.

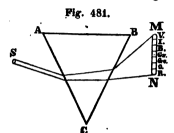
das Ganze in der Richtung DF, so lange bis die rechts von C gelegene Seite ganz undurchsichtig erscheint, während links von C noch Alles klar ist. Die Strahlen wie FK werden nämlich bei der oberen Fläche des Glases zunächst der Luftschicht DP schon gänzlich zurückgeworfen, während die wie HL einfallenden noch hindurchgehen.

Diese Beobachtung des Grenzwinkels für einen bekannten Prismenwinkel gibt natürlich ebenfalls den Brechungsexponenten. Der Saum bei M ist mit den am wenigsten brechbaren rothen Strahlen eingefasst. Werden die zwei Prismen bei D etwas weniges aneinander gedrückt, so zeigen sich in den Fransen die schönsten und mannigfaltigsten Farbenmischungen aus der Tinte der farbigen Ringe und dem orangefarbigen und rothen Saume zusammengesetzt.

Die hier beschriebene ein fache Strahlenbrechung zeigen unter den Mineralien diejenigen, deren Formen in das tessularische System gehören, die körnig zusammengesetzten und die amorphen. Bei den ersteren ist die einfache Strahlenbrechung das Resultat dreier senkrecht aufeinander stehenden Anziehungsaxenrichtungen gegen das Licht, bei den andern verhält sich der Körper selbst indifferent. Sir David Brewster hat am Analzim, am Borazit, Biot am Alaun Erscheinungen beobachtet, welche diese Körper in Hinsicht auf das allgemeine Gesetz als Ausnahme bezeichnen. Wenn auch symmetrisch ausgetheilt, ist in diesen die optische Struktur nicht durch den ganzen Krystall hindurch gleichförmig.

# 121. FARBENZERSTREUUNG. FARBENSPIEL.

Die Bilder, welche man durch Brechung der Lichtstrahlen erhält, sind nicht einfarbig. Die Strahlen von einem leuchtenden



Kreise S Fig. 481 werden durch das Prisma ABC dergestalt beim Eintritte und beim Austritte gebrochen, dass sie eine längliche Figur, ein Farbenspektrum MN hervorbringen, in welchem von den am wenigsten zu den am stärksten gebrochenen Strahlen, die Farben in

dieser bestimmten Folge beobachtet werden: Roth, Orange, Gelb, Grün, Blau, Indigo, Violet.

Folgende Tabelle zeigt die im hellsten Punkte des Spektrums, nämlich im Gelb gemessenen Brechungsexponenten von Mineralien, welche einfache Strablenbrechung besitzen. Zur Vergleichung folgen noch Kronglas und Flintglas; alles aus Herschel, vom Licht, übersetzt von Schmidt, p. 625; endlich fügte ich noch eine Beobachtung an Krystallen H.O von Chlorsilber bei.

	(1.457 BREWSTER.	Flintglas	1.642 FRAUNHOFER.
Alaun	1.467 Wollaston.		(1.756 HERSCHEL.
	1.475 BIOT. YOUNG.	Spinell	1.761 Brewster.
Fluss	1.433 Wollaston.		(1.812 WOLLASTON.
	1 436 BREWSTER.	Pyrop	1.792 Brewster.
Kerat	2.070		(2.439 NEWTON.
Opal	1.479 Brewster.	Diamant	2.470 Brewster.
Obsidian	1.488 Brewster.	Diamant	2.487 BREWSTER.
Kronglas	1.525 Wollaston.		2.755 Bochon.

Jedes Spektrum gibt aber natürlich für die äussersten rothen und violetten Strahlen verschiedene Exponenten. Je grösser der brechende Winkel, desto länger wird auch das Spektrum; aber selbst bei gleichen Winkeln zeigt ein Mineral ganz andere Verhältnisse als ein anderes. Man nennt das Verhältniss der einem jeden Körper eigenthümlichen Erscheinungen in dieser Hinsicht die Farbenzerstreuung oder Dispersion und drückt sie durch den Unterschied der Brechungsexponenten des rothen und violetten Strahles aus.

Die folgende Tabelle gibt die Grösse der Dispersion für mehrere Körper, nach Brewsters Messungen. Die zweifache für Kalkspath und Rothbleierz gilt für die zwei Strahlen der Doppelbrechung.

Kryolith	0.007	Turmalin	0.019
Fluss	0.010	Gyps	0.020
Wasser	0.012	Sapphir	0.021
Quars	0.014	Axinit	0.022
Smaragd	0.015	Beryll	0.022
Kalkspath	0.016	Topas	0.025
idinger's Min	neralogie.	•	23

Kalkspath	0.027	Diamant	0.056
Granat	0.027	Phosphor	0.156
Steinsalz	0.029	Rothbleierz	\{0.388\\0.570.
Spinell	0.031	Troubleter2	10.570.

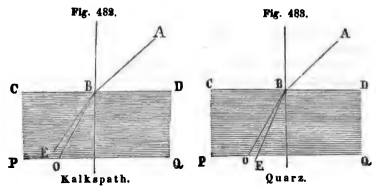
Aber nicht nur die Spektra sind ungleich, auch die Vertheilung der Farben in denselben wechselt von einem Körper zum andern, oft sehr auffallend, wie diess insbesondere Fraunhofen durch höchst genaue Messungen an mehreren Körpern nachgewiesen hat. Bei einigen sind die rothen und gelben, bei anderen die grünen und violetten Strahlen mehr ausgedehnt als die andern.

Die Brechung der Strahlen gibt prismatisch gefärbte Bilder, die von den hintern Flächen geschliffener Edelsteine zurückgeworsen werden. Je stärker die Farbenzerstreuung ist, desto bunter erscheinen diese von hellen rothen, grünen und blauen Tinten. Man hat den Totaleindruck dieses Phänomens das Farbenspiel der Mineralien genannt, so wie es vorzüglich am Diamant beobachtet wird, besonders in der Brilliantgestalt.

## 122. DOPPRITE STRAHLENBRECHUNG.

Bei den Krystallen, deren Formen nicht in das tessularische System gehören, bietet der Versuch die Strahlenbrechung zu beobachten, zwei Bilder anstatt eines einzigen, und zwar findet diess sowohl bei den rhomboedrischen und pyramidalen, den absolut einaxigen Mineralien statt, als auch bei den prismatischen, augitischen und anorthischen, bei welchen nur relativ eine Axe als Hauptaxe für die krystallographische Betrachtung angenommen wurde. Diese Erscheinung wird die doppelte Strahlenbrechung genannt.

Der einfallende Strahl Fig. 482 und 483 wird bei dem Kintritt in das dichtere Mittel in zwei Strahlen zertheilt, und zwar befolgt der eine derselben, nämlich der Strahl BO das gewöhnliche Brechungsgesetz und hat einen wirklichen Brechungsexponenten, der dem Sinus des Einfallswinkels, dividirt durch den Sinus des Brechungswinkels, gleich ist. Er heisst der gewöhnliche, ordentliche oder ordinäre Strahl. Der Strahl BE hat nur in der Ebene senkrecht auf die Axe einen allgemeinen



giltigen Exponenten, in den verschiedenen geneigten Lagen folgt er einer mittleren Richtung, und wird auf den gewöhnlichen Strahl bezogen. Er heisst der ungewöhnliche, ausserordentliche oder extraordinäre Strahl. Der gewöhnliche, ordinäre Strahl wird durch 0; der ungewöhnliche, extraordinäre durch E bezeichnet. Es gibt Mineralien, bei welchen die Ablenkung des ordinären Strahles stärker ist, als die des extraordinären Fig. 482 wie der Kalkspath; es gibt auch andere, bei welchen die Ablenkung des extraordinären Strahles stärker ist, als die des ordinären Fig. 483 wie der Quarz.

Es stellen in den Figuren 482 Kalkspath und 483 Quarz krystallographisch einaxige, nämlich rhomboedrische Mineralien, CD eine Fläche der Axe parallel. PO die krystallographische Axe selbst vor, so erscheint beim Kalkspathe Fig. 482 der extraordinäre Strahl BE in Vergleich mit dem ordinären BO von der Axe Man nennt sie daher auch eine repulsive abgestossen. oder negative Axe. Beim Quarze dagegen Fig. 483 wird der extraordinäre Strahl BE im Vergleich mit dem ordinären BO angezogen, die Axe desselben heisst daher eine attraktive oder positive Axe. Die optische Axe des Kalkspaths ist repulsiv oder negativ, die optische Axe des Quarzes attraktiv oder positiv. Die optischen Axen fallen hier mit den krystallographischen zusammen. Wie in den natürlichen Krystallen die krystallographische Axe nicht eine einzelne Linie, sondern eine Richtung von Linien bedeutet, §. 89 Seite 228, so betrachten wir auch in den optischen Axen in der That Axenrichtungen.

Man nennt die Körper mit negativer Axe auch wohl optisch negative, die mit positiver Axe optisch positive Krystalle.

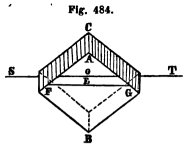
In der Ebene senkrecht auf die Axe befolgt auch der extraordinäre Strahl das gewöhnliche Brechungsgesetz. Nur am Kalkspath und am Quarz wurden bisher die Exponenten ihrer Art und Grösse nach bestimmt, und zwar von Malus, wie folgt:

Kalkspath, negativ oder repulsiv 
$$\begin{cases} 0 = 1.6543, \\ E = 1.4833, \end{cases}$$
  
Quarz, positiv oder attraktiv  $\begin{cases} 0 = 1.5484, \\ E = 1.5582. \end{cases}$ 

Die doppelte Strahlenbrechung ist zuerst am Kalkspathe beobachtet worden, und zwar an der vollkommen durchsichtigen Varietät aus Island, welche zugleich mit der grössten Vollkommenheit in den drei Richtungen des Grundrhomboeders  $R=105^{\circ}$ 5' theilbar ist und welche ihrer Eigenschaft wegen die Benennung des isländischen Doppelspathes erhalten hat.

ERASMUS BARTHOLINUS in Kopenhagen beschrieb sie zuerst im Jahre 1669 in einem Werke: Experimenta Crystalli Islandici, disdiaclastici, quibus mira et insolita refractio detegitur. Huyghens stellte das Gesetz der doppelten Brechung am Kalkspathe auf.

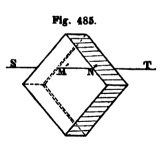
Legt man ein Spaltungsrhomboeder von Doppelspath über einen horizontalen schwarzen Strich ST Fig. 484, der zu bei-



den Seiten hervorragt, auf ein Blatt Papier, so wird man zwei Bilder des Striches wahrnehmen, wenn man durch die obere Fläche FAGB hindurch sieht. In dem Falle, dass der Strich der horizontalen oder längeren Diagonale der Fläche parallel ist, erscheint die Entfernung der beiden Striche am gröss-

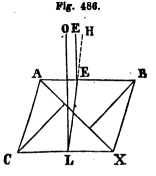
ten, sie erscheint am kleinsten, die zwei Bilder decken sich, und bringen den Eindruck eines einzigen Striches hervor, wenn derselbe der kürzern oder geneigten Diagonale des Rhomboeders parallel ist, wie in Fig. 485.

Ein Punkt auf dieselbe Art betrachtet erscheint doppelt. Bei jeder Lage des Rhomboeders erscheinen swei Bilder, durch welche hindurch sich eine Linie legen lässt, die der kleinen Diagonale parallel ist.



Bringt man das Auge  $extit{O}$  senkrecht über den Punkt L Fig. 486, so erscheint ein Bild in der Richtung dieser bei-

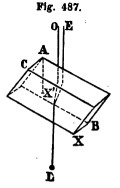
den Punkte in O. Es wird durch den gewöhnlichen Strahl LO hervorgebracht. Das zweite Bild erscheint tiefer gegen die Seitenecke B in dem Hauptschnitte ABXC herabgedrückt. Es wird durch den ungewöhnlichen Strahl LE hervorgebracht. Die repulsive Wirkung der Axe, welche der Axe XA parallel von dem Einfallspunkte L gerechnet wird, hat den Strahl LE mehr als den gewöhn-

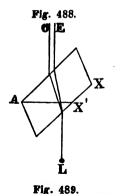


lichen LO von der Axe entfernt. Will man den Strich ST in der Richtung seines Bildes FG sehen, so muss man das Auge in die bedeutend von der perpendikulären OL abweichende Richtung HL

bringen, die mit der vorigen einen Winkel von 6° 12' macht. Die Rhomboederkante XB schliesst mit LO den Winkel von 18° 8' ein.

Hält man das Rhomboeder schief gegen das Papier, doch so, dass der Hauptschnitt ABXC senkrecht bleibt, so nähern sich die Bilder bei der Lage Fig. 487, wenn der Lichtstrahl sich der Richtung der Axe AX' nähert, sie entfernen sich, wenn man in der Richtung senkrecht auf die Axe AX' Fig. 488 hinsieht. Durch eine Fläche o,





D D

Fig. 490.

senkrecht auf die Axe sieht man in der Richtung der Axe nur ein Bild. In der Richtung senkrecht auf die Axe sieht man durch parallele Flächen auch nur ein Bild. In dem ersten Falle ist die Repulsivkraft nach allen Richtungen gleich, in dem letzten wirkt sie in der Richtung des Lichtstrahls selbst.

Sehr schön beobachtet man die dop-

Sehr schön beobachtet man die doppelte Strahlenbrechung, wenn man eine Oeffnung in schwarzem Grunde betrachtet, wie Fig. 489. Der obere Strahl ist dann der ordentliche O, der untere der ausserordentliche E.

Auf dieser Sonderung der Bilder und den verschiedenen Eigenschaften der beiden Strahlen O und E, besonders in der Untersuchung farbiger durchsichtiger Krystalle ist das Dichroskop, von  $\delta(\chi\rho\circ\circ_{\mathcal{C}})$ , zweifarbig, und die dichroskopische Loupe

Fig. 490 gegründet. An eine längliche Theilungsgestalt von Doppelspath A werden auf die schiefen Flächen Glasprismen von 18° Winkel geklebt. Das eine Prisma B erhält eine Blendung mit

einer Lichtöffnung L. An das Prisma C wird eine Loupe angebracht, welche zwei Bilder, ein O und ein E, vergrössert zeigt. Die Vorrichtung ist einfach und tragbar. Man sondert die Bilder auch wohl nur an den Rändern, indem man durch ein Stück Doppelspath hindurchsieht, und diess ist es, was in den optischen Abhandlungen, durch den Kalkspath untersucht, sagen will.

Am Doppelspathe lässt sich die doppelte Strahlenbrechung durch geneigte Flächen beobachten, so wie man sie zur Beobachtung der einfachen Strahlenbrechung benützt. Anstatt eines Bildes der Kerzenflamme beobachtet man deren zwei, die nebeneinander beide nach demselben Gesetze mit prismatischen Farbenrändern eingesäumt sind. Winkelmessungen lassen sich zugleich auf die zwei Bilder ausdehnen. Aber auch hier erhält man nur ein Bild,

wenn der gebrochene Lichtstrahl in der Richtung einer optischen Axe durch den Körper hindurchgegangen ist.

Achromatisirte Doppelspathprismen lassen sich in vielen Fällen wie ein Dichroskop anwenden. Man nimmt nämlich die farbigen Ränder der zwei Bilder durch ein Glasprisma in entgegengesetzter Lage hinweg und behält dann zwei Bilder übrig, von denen das ordinäre vollkommen farblos, das extraordinäre nur wenig gefärbt ist. Die zwei Strahlen divergiren, während die zwei Strahlen des Dichroskops parallel sind.

Doppelte Strahlenbrechung zeigen alle krystallisirten Körper, deren Fermen in das rhomboedrische und in das pyramidale System gehören. Diese besitzen eine optische Hauptaxe, welche mit der krystallographischen Hauptaxe gleiche Lage besitzt.

An folgenden Mineralien sind die Axen ihrer Natur nach bekannt.

# 1. Rhomboedrisches System.

## 1. Negativ.

Salpetersaures Natron.

Apatit.

Kalkspath.

Dolomit.

Pyromorphit.

Glimmer von Kariat.

Nephelin

Sapphir.

Turmalin.

Zinnober.

## 2. Positiv.

Magnesiahydrat. Eisenglanz. Quarz. Rothgiltigerz.

# 2. Pyramidales System.

## 1. Negativ.

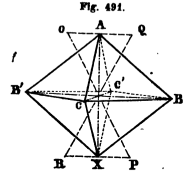
Gelbbleierz. Anatas.
Wernerit. Honigstein.
Vesuvian.

#### 2. Positiv.

Apophyllit. Rutil.

Zirkon. Zinnstein.

In den fibrigen Krystallsystemen sind nicht alle auf einer Axe AX Fig. 491 senkrecht stehenden Linien mit einander im Gleich-



gewicht, sondern in der Aequatorialebene theilen sich die Kräfte wieder in zwei senkrecht aufeinander stehende Bichtungen CC und BB'. Es bleibt daher nicht eine einzige optische Hauptaxe AX übrig, sondern es entstehen zwei, in denen keine doppelte Brechung stattfindet. Sie haben die Lage OP und QR und heissen die zwei optischen Axen der zwei-

axigen Krystalle. Die Linie AX, welche den spitzigen Winkel, den zwei optische Axen mit einander hervorbringen, halbirt, ist die optische Mittellinie des zweiaxigen Krystalls. Die Linie, welche die stumpfen Winkel halbirt, nennen wir die Senkrechte auf die optische Mittellinie, oder die Normale; die dritte auf der Ebene der optischen Axe, also auf beiden optischen Axen selbst senkrecht stehende Linie ist die optische Queraxe.

Der Winkel, welchen die optischen Axen mit einander einschliessen, ist sehr verschieden.

Folgende Tafel enthält einige der Mineralien, an welchen sie untersucht worden sind, nach dem Axenwinkel geordnet.

# 1. Orthotypes System.

Weissbleierz	<b>5</b> ° 1	15	Zinkvitriol	<b>49</b> °	42'
Salpeter	5° 2	9	Topas aus Brasilien	490	— <b>50</b> °
Strontianit	6° 8	56′	Cölestin	<b>50°</b>	
Aragon	180 1	19'	Comptonit	<b>56°</b>	6′
Chrysoberyll	27° 8	51'	Topas aus Schottland	56°	
Anhydrit	<b>28°</b>	7′	Cordierit	62°	<b>50</b> ′
Epsomit	37° 2	24'	Kalisulphat	67°	
Baryt	37° 4	12'	Andalusit	87°	33′
Stilbit	410 4	12'	Chrysolith	87°	<b>56′</b> .

# 2. Augitisches System.

Glimmer .	6°	Glimmer und L	æpi-
Talk	7° 24'	dolith	45°
Glimmer	25°	Gyps	60°
Borax	28° 42′	Adular	63°
Glimmer	30°—37°	Epidot	840 197
Tinkal	37° 40'	Eisenvitriol	90°.

# 3. Anorthisches System.

Axinit	73°	Kyanit	810 48	8′.

Die optischen Axen liegen im orthotypen Systeme in einem der krystallographischen Hauptschnitte oder in der Basis, im augitischen Systeme entweder in der Längsfläche, wie am Gyps, brasilianischen Glimmer, oder in einer Querfläche, wie am Glimmer von Utön, oder Zinnwald. Ueberhaupt sind aber die Beobachtungen, vorzüglich auch in Bezug auf die Lage in den Krystallen, noch zu mangelhaft, um viel Allgemeines aufstellen zu können.

Als Abweichung von den obigen, grösstentheils aus Pouiller's Physik von Müller, ohne der ursprünglichen Authorität gezogenen Daten, hat Beudart für Weissbleierz 17° 30', für Anhydrit 44° 41'. Ich fand am Weissbleierz 7° 37'. Die Winkel von Andalusit und Axinit fügte ich der Liste nach meiner Beobachtung bei.

Auch für optisch zweiaxige Körper wurden Brechungsverhältnisse gemessen. Folgende Tafel enthält die Angaben über die Brechungsexponenten, des ordinären und extraordinären Strahles:

•	Ordinār.	Extraordinär.
Aragon	1.6931 MALUS	, 1.5348 MALUS.
Anhydrit	1.5772 BIOT,	1.6219 Вют.
Baryt	1 6201 Biot,	1.6352 MALUS.
Andalusit	1.631	1.624
Topas, brasilianischer	1.6325 BIOT,	1.6401 Biot.
Euklas .	1.6429 Biot,	1.6630 BIOT.

An andern Körpern ist wohl die stärkste und schwächste Brechung gemessen, aber ihr Charakter in den Tafeln nicht bemerkt. Uebrigens ist für ein deutliches Bild der Erscheinung auch die Angabe der Lage, in welcher das Resultat gefunden worden ist, erforderlich. Die Exponenten des Andalusits mass ich durch ein Prisma, aus einer Fläche des vertikalen Prismas von 90° 51′, ∞0, und einer Diagonalfläche ∞D bestehend. Sehr hohe, unbestimmte oder einzelne Exponenten wurden von Brewster am Krokoit 2.500 und 2.974, am Rothgiltigerz 2.564 und andern erhalten.

# 123. LICHTPOLARISATION.

Man beobachte ein kleines schwarzes Quadrat auf weissem Grunde durch ein Doppelspathrhomboeder. Es wird in der Richtung der kleinen Diagonale des Kalkspaths verdoppelt erscheinen. Nun betrachte man die zwei Bilder durch ein gleich dickes Rhomboeder, in paralleler Stellung auf das erste gelegt. Die zwei Bilder erscheinen in doppelter Entfernung. Das zweite Rhomboeder in entgegengesetzter Richtung auf das erste gelegt, bringt das zweite Bild wieder auf das erste. Dreht man das zweite Rhomboeder langsam rechts, so entstehen unter dem obern und untern Bilde zwei neue schwache Bilder, die an Lichtstärke zunehmen, während die ersten Bilder abnehmen. Sie sind alle vier gleich hell, wenn sich die Diagonalen unter 45° schneiden. Dann nehmen die Bilder entgegengesetzt an Helligkeit zu und ab. Wenn sich die Diagonalen oder die optischen Hauptschnitte der zwei Rhombgeder rechtwinklig kreusen, sind nur mehr zwei Bilder sichtbar, und zwar diejenigen, welche erst während der Umdrehung entstanden. Die Seiten und die Diagonalen der kleinen Quadrate bleiben einander parallel, aber anstatt der Seiten liegen nur die Diagonalen in einer geraden Linie.

Weiss auf Schwarz erscheint dasselbe durch zwei Dichroskope. Wir untersuchen jedes der beiden Bilder, das erste einzeln in zwei Stellungen des zweiten.

- 1. In paralleler Stellung der Hauptschnitte.
- 1. Das obere ordinäre Bild des ersten Dichroskops oder Rhomboeders erscheint in dem obern Bilde des zweiten, das untere Bild des zweiten bleibt schwarz.
- 2. Das untere extraordinare Bild des ersten erscheint gar nicht im obern Bilde des zweiten, im untern Bilde erscheint es in voller Helligkeit.

- 2. In rechtwinkliger Stellung der Hauptschnitte.
- 1. Das obere ordinäre Bild des ersten Rhomboeders erscheint in dem untern Bilde des zweiten, das obere Bild des zweiten bleibt schwarz.
- 2. Das untere extraordinäre Bild des ersten erscheint in dem obern Bilde des zweiten, das untere Bild des zweiten bleibt schwarz.

Das Licht, welches durch den Doppelspath gegangen ist, besitzt also nicht mehr die Eigenschaften der Lichtstrahlen, welche ursprünglich in zwei Bündel gebrochen werden konnten, sondern diese haben einen ganz eigenthümlichen Charakter angenommen. Der ordinäre Strahl bleibt ordinärer Strahl bei paralleler Stellung der Hauptschnitte, der extraordinäre bleibt extraordinärer, O bleibt O, E bleibt E. Bei rechtwinkliger Stellung der Hauptschnitte verändern sie selbst in rechtwinkliger Richtung ihren Charakter, der ordinäre Strahl wird extraordinär, der extraordinäre ordinär, O wird E, E wird O. In den Zwischenrichtungen sind die Bilder aus beiden Strahlen gemengt.

Man hat die Eigenschaft der beiden, senkrecht gegen einander verschiedenen Charakter besitzenden Lichtstrahlen die Polarisation des Lichtes genannt, und die Strahlen selbst polarisirte Lichtstrahlen. Man sagt, der durch das obere Bild austretende Strahl ist in der Richtung des Hauptschnittes, der durch das untere Bild austretende senkrecht auf die Richtung des Hauptschnittes des Rhomboeders polarisirt. Die Verschiedenheit der beiden Strahlen erscheint bei unmittelbarer Betrachtung des polarisirten Lichtes.

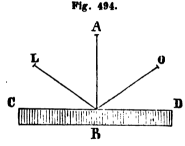
Von zwei durch den Doppelspath hervorgebrachten Bildern eines schwarzen Quadrats auf weissem Grunde erscheint das obere ordinäre O Fig. 492 mit einem horizontalen, zu beiden Seiten divergirenden Strahlenbüschel von gelblicher Farbe auf violetgrauem Grunde; während das untere extraordinäre E denselben Büschel in vertikaler Lage trägt. Das ganze ungemein zart, und vorzüglich bei abwechselnder Betrachtung der zwei Bilder wegen des entgegengesetzten Eindrucks der Farben auf die Netzhaut deutlicher sichtbar. In hellen Quadraten auf schwarzem Grunde, Fig. 493.

Fig. 498, wie in den beiden Bildern des Dichroskops ist die

Lage der Strahlenbüschel verwechselt. Man beobachtet
im obern O gelb vertikal auf violetgrau, im untern

E gelb horizontal auf violetgrau. Man sieht den
Polarisations büschel in der Richtung des optischen
Hauptschnittes oft recht deutlich auf gleichfarbigen Massen polarisirten Lichtes, z. B. bei der Reflexion von Fensterglas oder polirten Möbelstücken, senkrecht auf die Richtung der Axe beim Hindurchsehen,
durch der Axe parallel geschnittene Turmalinplatten, oder parallel
der Axe in Andalusitplatten, oder auf dem Blau des heitern Himmels.

Es gibt verschiedene Methoden polarisirtes Licht zu erzeugen. Gewöhnliches Licht von einer Spiegelfläche CD Figur 494 eines nicht metallischen Körpers zurückgeworfen, ist



in der Richtung des Hauptschnittes CAD polarisirt, wobei der Hauptschnitt dieselbe physikalische Geltung hat, wie der Hauptschnitt beim Kalkspath. Die Polarisation ist möglichst vollständig, wenn bei Glas der Winkel LBA = 54° 35′ ist. Man neunt diess

den Polarisationswinkel des Glases. Folgende Polarisationswinkel werden von Arago*) gegeben:

Wasser	53°	11′	Doppelspath	58°	51'
Fluss	55°	9′	Spinell	600	25′
Obsidian	56°	6′	Zirkon	6 <b>3</b> °	0
Gyps	56°	45′	Schwefel	63°	45'
Quarz	56°	<b>58</b> ′	Diamant	68°	1'
Topas	580	34'	Rothbleiers	68°	34.

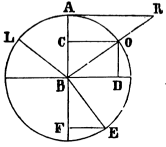
Sie sind nach dem Brewster'schen Gesetz, dass die Tangente des Polarisationswinkels gleich ist dem Exponenten des Brechungsverhältnisses als Kontrole für wenig abweichende Beobachtungen, aus den letztern berechnet.

^{*)} Artikel Polarisation. Encyclopedia Britannica Supplem. 1824, p. 842.

Das Gesetz ist Fig. 495 graphisch dargestellt. Die Polarisation ist in ihrem Maximo, wenn CB = OD = FE; dann ist RC:CO = BA:AR, FE ist = Fig. 495.  $\sin ERF = BC = \cos RBA$ . da-

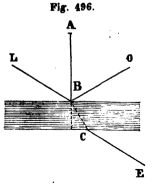
her tang  $ABL = \frac{\sin ABL}{\sin EBE}$ , dann

steht aber dempolarisirte reflektirte Strahl RB senkrecht auf dem gebrochenen BE. Der Polarisationswinkel ist eine Funktion des Brechungsverhältnisses, man kennt ihn also aus demselben und umgekehrt.



Schwefel und Diamant, obwohl ein Maximum gebend, polarisiren Licht nicht vollständig.

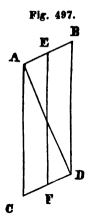
Licht, welches durch eine Anzahl von Glastafeln unter dem Polarisationswinkel LBA hindurchgeht, wird mehr oder weniger polarisirt, aber nicht in dem Hauptschnitte LBO, sondern senkrecht darauf. Untersucht man die Strahlen RO und CE Fig. 496 vergleichungsweise mit dem Dichroskop, so geht BO durch das obere, CE durch das untere Bild desselben. Der Strahl BO stellt den ordinären, der Strahl CE den extraordinären der doppelten Brechung am Kalkspath vor.



So wie Licht beim Durchgange durch Kalkspath in zwei entgegengesetzt polarisirte Strahlen zertheilt wird, so geschieht diess in allen doppeltbrechenden Krystallen. Einige davon haben die Eigenschaft, einen der beiden polarisirten Strahlenbündel gänzlich zu absorbiren, so dass nur der andere, wenn auch nicht weiss, hindurchgeht. Der Turmalin zeigt in seinen dunklern Farbenabänderungen, in welchen er oft noch völlig klar ist, diese Eigenschaft. Parallel der Axe der sechsseitig prismatischen Krystalle dünngeschliffene Platten von Turmalin gegen gewöhnliches Licht gehalten, erscheinen von grüner oder brauner Farbe. Nur der extraordinäre Strahl geht durch sie hindurch, der ordinäre wird absorbirt. Im Dichroskop ist das obere Bild schwarz, das untere von der natürlichen Farbe des Turmalins. In der Richtung der Axe gesehen, erscheint der Krystall im gewöhnlichen Lichte, wie in einem ordinär polarisirten Strahle, er absorbirt alles Licht nach Maassgabe seiner Dicke.

Der blaue heitere Himmel ist stark polarisirt. Deder grösste Kreis durch die Sonne bildet einen optischen Hauptschnitt, in welchem die Strahlen polarisirt erscheinen. Die gelben Lichtbüschel liegen in der Richtung dieser grössten Kreise. Die Polarisation wird durch Spiegelung hervorgebracht.

Im Nicholl'schen Prisma, welches aus zwei Stücken Kalkspath durch eine Balsamschicht getrennt besteht, ist die Fläche AB Fig. 497 mehr schief gegen die Kante EF gesetzt als die



Theilungsfläche. Ein Strahl, der durch AB einfällt, wird in zwei gebrochen. Der stärker gebrochene ordinäre wird vor dem Austritte aus der Balsamschichte, deren Exponent 1549 ist zurückgeworfen, der extraordinäre geht hindurch und wird bei CD wieder in die ursprüngliche Richtung gebrochen. Das Nichollische Prisma seigt nur ein Bild, aber es ist vollkommen polarisirt, in der Richtung senkrecht auf den Hauptschnitt des Rhomboeders von 105° 5'.

Die gelben Lichtbüschel besitzen die Lage der grossen Diagonale durch die scharfen Winkel des Prismas von 105° 5'.

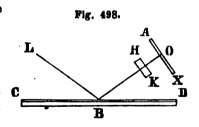
## 124. Unterauchung der Mineralien im polarisirten Lichte.

Aus diesen verschiedenen Methoden hat man nun ausgewählt, um sogenannte Polarisationsinstrumente zusammen zu setzen, welche erlauben, ein Mineral im polarisirten Lichte zu untersuchen. Ein sehr einfaches Verfahren ist das Fig. 498 dargestellte. Man polarisirt das Licht durch einen Glasspiegel, hinter welchen ein dunkelfarbiges Tuch gelegt wird, um die fremden Strahlen abzuhalten, oder durch irgend einen polirten dunkelfarbigen Tisch oder dergleichen, und fängt den Lichtstrahl durch

eine in der Richtung der Axe

AX vertikal gehaltene Turmalinplatte auf. Dazwischenliegend
wird nun die Wirkung eines

Krystalls HK untersucht, wobei höchst auffallende Erscheinungen, zum Theil von der wunderbarsten Schönheit stattfinden.

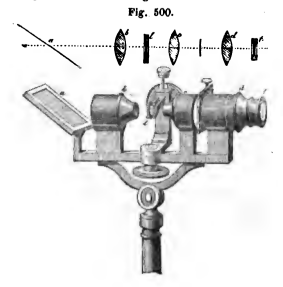


Man gibt ihm zuerst, wenn er sie nicht schon besitzt, die Gestalt einer Platte mit zwei parallelen Flächen. Bei weichen Substanzen kann man erst durch Feilen und Schneiden die Gestalt aus dem Gröbsten geben. Dann schleift man mit Schmirgel auf einer matten Glas-, Porzellan- oder Wetzsteinplatte, ferner gibt man Politur mit Zinnasche auf gespanntem Leder, endlich klebt man mit Mastix, oder einem aus Kolophon und Kanada-Balsam oder klarem Fichtenharz zusammengeschmolzenen Kitt, kleine Spiegelplatten auf beiden Flächen auf. Da-

platten auf beiden Flachen auf. Dadurch erscheinen die Stücke mit der höchsten Politur, wenigstens für den Versuch. Ganz kleine Stücke A werden mit Wachs C zwischen Spiegelglas in Balsam D eingeschlossen, wie Fig. 499.

B B

Die aus Poulli.rt - Mili.i.rr's Physik entlehnte Fig. 500 stellt einen der zusammengesetzten Apparate dar, wie er von SOLRIL. für Zwecke der Beobachtung und Messung konatrnirt worden ist. Aus der beigefügten Angabe der Gläser



die Einrichtung für sich klar. Das Licht ist durch einen Spiegel polarisirt, und wird durch die Turmalinplatte t analysirt. Für Farben ist ein Nicholl'sches Prisma wünschenswerth.

Sehr schön lässt sich auch in dem Nörrembergischen Polarisationsapparate (Poullet, Lehrbuch der Physik von Müller II. p. 266) beobachten.

Platten von tessularischen Mineralien machen keinen Unterschied, eben so wenig amorphe, es sey denn, dass sie durch Pressung oder rasches Abkühlen eine ungleichartige Struktur angenommen haben. Sie besitzen ein fache Strahlenbrechung.

Krystallplatten des rhomboedrischen oder pyramidalen Systemes senkrecht auf die Axe geschliffen, zeigen die Ringsysteme, oder die Aufeinanderfolge der Newton'schen Farben von



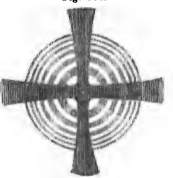


Fig. 502.



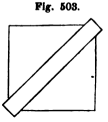
einem Kreuze in der Richtung der Ebene der ursprünglichen Polarisation und senkrecht darauf durchschnitten. Man erhält ein schwarzes Kreus, Fig. 501, wenn man mit ungleichartig polarisirtem Lichte analysirt. Durch das gleichartig polarisirte Licht analysirt sind die Kreuze hell, und die Farben der Ringe komplementär gegen die vorhergehendes, wie in Fig. 502. Je dünner die

Platte, um desto grösser erscheinen die Ringe. In andern Richtungen geschliffen erscheint durch gleichartiges Licht analysirt die Platte in zwei Richtungen hell, nämlich wenn die optische Axe derselben mit dem polarisirenden Hauptschnitte zusammenfällt, und wenn sie senkrecht darauf steht, und in zweien, welche jene unter 45° schneiden, dunkel.

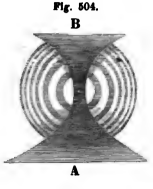
Krystallplatten in unbestimmten Richtungen geschnitten zeigen dieselbe doppelte Abwechslung von Hell und Dunkel. In der Richtung der dunkeln Streifen, durch ungleichartiges Licht analysirt, liegen die optischen Axen. Man verfolgt die Richtung erst

durch Drehen. Ist diese nicht hinlänglich, so klebt man auf die parallelen Flüchen Glasprismen, wie in der Fig. 503 und ändert über-

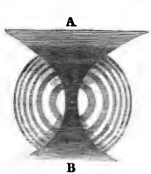
haupt den Versuch bis er gelungen ist. Senkrecht auf die zwei Axen, welche sie besitzen, geschnitten, zeigen sie zwei elliptische Ringsysteme, wie die zwei vom Aragon Fig. 504. Wenn man die Ansicht der Ringe auf beiden Axen gewinnen kann, so lassen sich vermittelst eines Gonyometers die Neigungen derselben messen. Häufig stehen Kry-

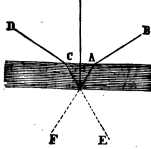


stallflächen senkrecht auf der Mittellinie, und dann sieht man beide Ringsysteme zugleich, wenn der Winkel, den sie mit einander einschliessen, nicht zu gross ist. Man beobachtet sie leicht an dem weissen grossblättrigen Glimmer aus Brasilien gegen den blauen



Himmel gehalten ohne weiteren Apparat. Die Ebene der optischen Axe steht senkrecht auf einer der Seitenkanten der sechsseltigen Tafeln. Doch erscheinen die farbigen Ringe recht deutlich erst durch einen solchen. Bei der Messung muss man nicht vergessen, dass die erscheinenden Axen in der Platte Fig. 505.





AB, CD nicht die Lage der wirklichen AF, CE besitzen, sondern dass sie erst aus dem Brechungs-

verhältniss berechnet werden müssen.

Die Neigung der zwei optischen Axen wird am leichtesten auf diese direkte Art bestimmt. Sie ist wichtig und wird auf sie verwendetes Studium reichlich lohnen, wenn auch die oben 6. 122 angeführte Liste keineswegs noch mit den krystallographischen Untersuchungen in unmittelbaren Zusammenhang gehracht ist.

Den Charakter der optischen Axen, ob selbe positiv oder negativ seven, findet man durch Kreuzung mit einer Platte von bekanntem Charakter. Werden die Ringe kleiner, so besitzen . beide Substanzen gleichen Charakter, denn das Plattenpaar wirkt wie eine einzige dickere Platte. Werden die Ringe grösser, so besitzen sie verschiedenen Charakter, denn das Plattenpaar wirkt wie eine dünnere Platte.

Die elliptischen Farbenringe zweiaziger Krystalle zeigen entweder gegen die Mittellinie zu bei A rothe, gegen die Senkrechte auf dieselbe zu bei B blaue Farbenkeile, oder die Farbenkeile sind gegen die Mittellinie zu bei A blau. gegen die Senkrechte zu bei B roth. In dem ersten Falle schliessen die rothen Axen einen kleinern Winkel ein, als die blauen, in dem zweiten einen grösseren. Ein Beispiel von ersterem gibt der Glimmer aus Brasilien, vom zweiten das Weissbleierz.

Fig. 506.



Ein recht anwendbarer Apparat zur Betrachtung der Farbenringe ist die Turmalinzange Fig. 506. Sie enthält zwei senkrecht gegen einander stehende Turmalinplatten. Man legt den gehörig vorbereiteten Krystall dazwischen, und sieht durch das Ganze nach einem recht hellen Punkte hin, z. B. die weissesten Wolken. Ringe erscheinen in grosser Schönheit mit dunkein Kreuzen und Balken.

Für Beobachtung der Kreisringe einaxiger Krystalle ist vorzüglich der Kalkspath zu empfehlen, für elliptische Ringe zweiaxiger der Glimmer. Glimmerblätter bringen selbst polarisirtes Licht hervor, wenn man schief gegen dieselben hindurchsieht. Es sey Fig. 507 ein Glimmerblatt. In der Linie AB liegt der optische Hauptschnitt, Man sehe in der Richtung EF Fig. 508 schief durch CD hindurch gegen eine polarisirende Spiegelfläche, z. B. einen glänzenden Tisch, und lasse ein zweites Glimmerblatt sich dem Hauptschnitte AB nm M hernm drehen, so wird man in diesem die zwei grossen schönen elliptischen Ringsysteme leicht wahrnehmen. Je dünner die Platten sind. desto grösser werden die Ringe, sie sind dann schon bei geringer Neigung der Platten gegen die Scherichtung wahrsunehmen. Sie erscheinen sogar bei senkrechter Richtung der Platte, bei der Untersuchung derselben unter ver-

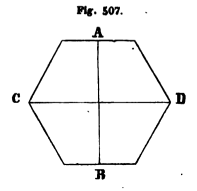
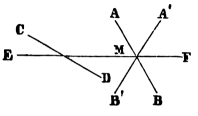


Fig 508.



schiedenen Winkeln oder Azimuthen. Nur wenn der optische Hauptschnitt des Minerals in der Ebene der Polarisation oder senkrecht darauf steht, erscheint die Platte ungefärbt.

Die Farben ganz dünner Platten geben im polarisirten Lichte ein vorzügliches Mittel, die Zusammensetzung oder Zwillingskrystallisation zu erkennen. Die glänzendsten Farbentinten der gefärbten Ringe begrenzen sich plötzlich und in streng gezogenen geraden Linien und wechseln in rosenrothen, grünen, gelben, blauen Streisen ab. Sie sind im Aragon, senkrecht auf die optische Mittellinie geschnitten, welche selbst den Kanten des Prismas von 116° 16′ parallel ist, im Amethyst, senkrecht auf die Axe geschnitten, leicht wahrzunehmen. Sehr leicht beobachtet man sie an den Blättchen des gelben Cyaneisenkaliums. Brewster bediente sich zu diesen Untersuchungen einer Glaslinse, die auf einem kleinen Turmalinplättchen aufgeklebt war, als Loupe. Sehr schön, wegen des vollkommen ungefärbten Lichtes zeigt sie die dichroskopische Loupe.

Die merkwürdigen, von Arago entdeckten, von Fresner. Circularpolarisation genannten Erscheinungen am Quarz können hier nur kurz angedeutet werden.

Nur ganz dünne Platten zeigen den Schatten eines schwarzen Kreuzes. Etwas dickere zeigen viertheilig gestellte, in einander fliessende, glänzend prismatische Farben, die von Ringen umgeben sind, nirgends schwarz. Jeder einzelne Punkt wechselt beim Umdrehen des Zerlegungsapparates seine Farben, in der prismatischen Ordnung roth, gelb, grün, blau, violet. Aber für einige Individuen muss man rechts, für andere links drehen, und zwar entweder die Platte bei gleichbleibender Stellung des Zerlegungsapparates, oder den Zerlegungsapparat, z. B. den Turmalin bei gleichbleibender Stellung der Platte. Dieses Verhältniss trifft nach Sir John Herschel mit dem Vorkommen der Plagieder an den Individuen zusammen. Legt man gleich dicke rechts und links drehende Platten auf einander, so entstehen die Ainvachen

Fig. 509.



Spiralen Fig. 509. Farbenringe mit schwarzen Kreuzen, deren Balken nach Rechts oder Links spiralförmig stehen. Sir David Brewster hat gefunden, dass die Amethyste, nicht nur die violblauen, sondern auch die gelben und weissen aus abwechselnden Schichten rechts und links drehender Individuen bestehen, die parallel den Quarzoidflächen auf einander folgen.

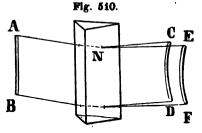
# 125. PRISMEN IM POLARISIRTEN LICHTE.

Das einzige Bild, welches ein einfach brechendes Prisma gibt, ist nicht polarisirt. Die zwei Bilder, welche man durch die Brechung durch zwei gegen einander geneigte Flächen doppelt brechender Krystalle erhält, sind in entgegengesetzter Richtung gegen einander polarisirt. Eines der Bilder verschwindet im oberen, eines im unteren Felde des Dichroskops, oder bei vertikaler oder horizontaler Stellung der Turmalinplatte. Durch die Beobachtung, ob das nähere oder entferntere Bild verschwindet, kann man finden, ob der mehr oder der weniger gebrochene

Strahl, der ordinäre oder der extraordinäre sey, wenn man die Lage der optischen Axe kennt.

Zur bequemeren Beobachtung hält man das brechende Prisma vertikal, die Kante rechts Fig. 510. Von einem vertikalen Fen-

sterspalt AB sieht man zwei farbige Bilder rechts abgelenkt, CD weniger, EF mehr. Links sind die rothen, rechts die blauen und violetten Säume in der prismatischen Folge des Spektrums, das zurückgeworfene



und das extraordinär gebrochene Bild sind nach dem Hauptschnitte, das ordinär gebrochene senkrecht darauf polarisirt.

# 1. Untersuchung durch das Dichroskop.

Das obere Feld enthält den extraordinären Strahl, und absorbirt den ordinären, das untere enthält den ordinären, absorbirt den extraordinären, weil der Hauptschnitt des Dichroskops senkrecht steht auf dem Hauptschnitte primitiver Polarisation durch das brechende Prisma. Eben wegen dieser Stellung der Hauptschnitte zeigt aber der ordinäre Strahl den Charakter des ordinären, und umgekehrt der extraordinäre den Charakter des ordinären.

# 1. Fall. Krystallaxe der Kante parallel.

1. Das weniger abgelenkte Bild verschwindet unten, das mehr abgelenkte oben, Fig. 511, zum Beispiel Quarz durch zwei Flächen des regelmässigen sechsseitigen Prismas ∞Q = 60°. Fig. 511.

Der weniger gebrochene Strahl ist der ursprünglich ordinäre, der mehr gebrochene der extraordinäre. Der Charakter der optischen Axé ist also attraktiv oder positiv.

2. Das weniger 'abgelenkte Bild verschwindet oben, das mehr abgelenkte unten, Fig. 512, zum Beispiel Kalkspath durch

Fig. 512. zwei Flächen des regelmässigen sechsseitigen Prismas  $\infty R = 60^{\circ}$ .



Der mehr gebrochene Strahl ist der ursprünglich ordinäre, der weniger gebrochene der extraordinäre. Der Charakter der optischen Axe ist also repulsiv oder negativ.

# Fall. Krystallaxe senkrecht auf die brechende Kante. Entgegengesetzte Resultate.

1. Das weniger abgelenkte Bild verschwindet oben, das mehr abgelenkte unten, Fig. 512, zum Beispiel Quarz durch zwei Flächen des Quarzoides Q über die Spitze hinweg. Brechender Winkel 76° 25'.

Der weniger gebrochene Strahl ist der extraordinäre, der mehr gebrochene der ordinäre. Der Charakter der optischen Axe ist attraktiv oder positiv.

2. Das weniger abgelenkte Bild verschwindet unten, das mehr abgelenkte oben, Fig. 511, zum Beispiel Kalkspath durch o und R. Brechender Winkel = 45° 37'.

Der weniger gebrochene Strahl ist der ordinäre, der mehr gebrochene der extraordinäre. Der Charakter der optischen Axe ist repulsiv oder negativ.

# 2. Untersuchung durch eine Turmalinplatte.

Die Turmalinplatte mit ihrer Krystallaxe vertikal gestellt, wirkt wie das untere Bild des Dichroskops; mit ihrer Krystallaxe horizontal gestellt, wie das obere Bild desselben.

Wir halten die Platte zur Untersuchung mit vertikaler Axc.

# 1. Fall. Krystallaxe des Prismas der Kante parallel.

- 1. Das weniger abgelenkte Bild verschwindet. Quarz, zwei Flächen von  $\infty Q$ . Optische Axe attraktiv oder positiv.
- 2. Das mehr abgelenkte Bild verschwindet. Kalkspath, zwei Flächen von 

  B. Optische Axe repulsiv oder negativ.

# 2. Fall. Krystaliaxe senkrecht auf die Axe des Prismas.

1. Das mehr abgelenkte Bild verschwindet. Quarz, zwei Flächen von Q über die Spitze. Optische Aze attraktiv oder positiv.

 Das weniger abgelenkte Bild verschwindet. Kalkspath, eine Fläche von R, und die o Fläche. Optische Axe repuisiv oder negativ.

Es ist oft schwierig, den mit der Stellung der Apparate und Hauptschnitte wechselnden Charakter der Strahlen festzuhalten, aber est ist sehr leicht, einen durchsichtigen, wohl gebildeten Krystall von Quarz, z. B. die eingewachsenen aus der Marmaros, zu finden. Man wählt also diesen letzteren zur vergleichenden Untersuchung. Der Quarz besitzt eine attraktive oder positive Axe. Alle Körper, welche die gleichen Klassen von Erscheinungen in Bezug auf die Ablenkung der Strahlen zeigen, haben ebenfalls positive Axen, diejenigen, welche Entgegengesetztes zeigen, negative Axen. Bei den zweiaxigen Krystallen wird die Wirkung der Mittellinie, welche die Gesammtwirkung der beiden Axen vorstellt, verglichen, sodann die der Senkrechten in der Ebene der Axen auf die Mittellinie.

# 126. PLEOCHROISMUS.

Unter dem Worte Pleochroismus verstehen wir das Vorkommen von mehr als einer Farbentinte an einem einzigen vollkommen homogenen Krystall, welche derselbe bei durchfallendem Lichte in mehreren bestimmten Richtungen zeigt. Dichroismus, ein bisher viel gebrauchter Ausdruck, ist zu beschränkt, er kann sich eigentlich nur auf einaxige Krystalle beziehen, Trichroismus bezieht sich auf optisch zweiaxige Krystalle. Beide werden in dem obigen Ausdrucke begriffen. Polychroismus, das auch vorgeschlagen wurde, ist zu umfassend, indem man weder Zweifarbigkeit noch Vielfarbigkeit, sondern Mehrfarbigkeit ausdrücken soll.

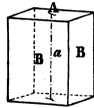
# I. Einaxige Krystalle.

Der Pieochroismus hängt von der Absorption gewisser Farbentinten zugleich mit den entgegengesetzt polarisirten Strahlen doppelt brechender Körper ab. Schon im Kalkspathe ist das ordinäre obere Bild eines schwarzen Quadrates etwas weniges heller grau, als das extraordinäre untere, der ordinäre Strahl wird etwas mehr absorbirt als der extraordinäre.

Im Turmalin ist bei grüner Farbe der Unterschied noch grösser, der ordinäre Strahl wird so gänzlich absorbirt, dass man in der Richtung der Axe durch parallel geschliffene Flächen nur Sonnen - oder das hellste Kerzenlicht wahrnimmt, senkrecht auf die Axe aber nur der extra ord in are Strahl hindurchgeht. Welche Strahlen absorbirt werden, welche hindurchgehen, zeigt das Dichroskop. Wenn man den Turmalinkrystall in aufrechter Stellung untersucht, so ist das obere ordinare Bild des Dichroskops schwarz, bei jedem horizontalen Drehungswinkel oder Azimuth das untere grün. Der ordinäre Strahl war es also, der im Turmalin absorbirt ist.

In der Richtung der Axe oder senkrecht auf die Endfläche o gesehen, ist das obere und das untere Bild gleich schwarz. Wir nennen diese Farbe A Fig. 513 die Farbe der Basis

Fig. 518.



oder Endfläche. Das Dichroskop gibt sie als aus gleichen 0 und E zusammengestzt, die in jeder Richtung sich das Gleichgewicht halten. Die Farbe der Prismenflächen B besteht aus einem O von der Farbe der Basis, und einem E von der Farbe der Seitenflächen. Wir nennen diese die Farbe der Axe. Man behält sie bei jeder Drehung der vertikalen Axe im untern Felde des Dichroskops.

Diese Verhältnisse finden bei allen einaxigen Krystallen, den rhomboedrischen und den pyramidalen statt. Zur Vergleichung mit den prismatischen ist hier das pyramidale quadratische Prisma Fig. 513 mit seiner Basis von der Farbe A, seinen Seitenflächen von der Farbe B und seiner Axe von der Farbe a gezeichnet. Kreuzt man zwei Platten von Turmalin, so muss natürlich das E von der ersten als durch die Drehung von 90° zu O geworden, von der zweiten absorbirt werden.

Die folgende Tabelle enthält einige der beobachteten Varietäten der meisten als dichromatisch bekannten Spezies, nebst Angabe der Farbe im oberen Felde  $oldsymbol{ heta}$ , und im untern Felde  $oldsymbol{E}$  des Dichroskops.

## 1. Rhomboedrische.

•	0	E
Apatit, Schlaggenwald Kalkspath, St. Denis Rothmangan, Kapnik	berggrün honiggelb rein	entenblau weingelb gelblich nroth
Glimmer . Vesuv )		
Glimmer, Vesuv Chlorit, Zillerthal	pistaziengrün	simmtbraun
Sapphir	berlinerblau gelblich	grünlichweiss rein
	smaragdgrön	
Beryll, Brasilien	gelblich	blaulich
	berg	grün
Quarz — Amethyst, Brasilien Rothgiltigerz	blaulich und i koschenilleroth wenig unt	

# 2. Pyramidale.

		E
Chalkolith, Schlaggenwald	bräunlichweiss gelblichweiss öhlgrün	spangrün milchweiss berggrün grasgrün spargolgrün.

Bei allen diesen einaxigen Krystallen ist O die Farbe der Basis, E die Farbe der Axe. Die Farbe der Seitenflächen ist aus O und E gemischt.

Bei der Farbenverschiedenheit des blauen heiteren Himmels wirkt dieser wie ein einaxiger Krystall, dessen Axe durch die Sonne und die Erde geht. Die Farbe der Basis ist licht, die der Axe ist dunkel.

# II. Zweiaxige Krystalle.

# A. Orthotype.

Wir betrachten das orthotype System als das nächst dem pyramidalen am meisten symmetrische zuerst. Wir nennen A

Pig. 514.

378

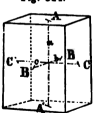
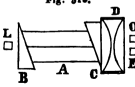


Fig. 514 die Farbe der Basis: B die Farbe der Querfläche, s. B. ∞D; C die Farbe der Längsfläche: s. B. Fig. 515.



con Durch die dichroskopische Loupe. ☐ Fig. 515, zerfällt in der angeführten Stellung B in ein O, wel-

ches wir c, und in ein E, welches wir a nennen, C in ein O, welches wir b, und in ein E, welches wir ebenfalls a nennen, denn es ist von gänzlich gleicher Farbe. Die Fläche Amachen wir nun so vertikal, dass B horizontal wird. legt sich die Farbe A in ein O, welches die Farbe b, und in ein E, welches die Farbe c zeigt. Durch a wird die Farbe der Axe bezeichnet, welche senkrecht auf A steht, durch b die Farbe der Längsdiagonale, welche senkrecht auf B steht, durch c die Farbe der Querdiagonale, welche senkrecht auf C steht. Nun ist A gemischt aus b und c, B aus a und c, C aus a und b. Jeder orthotype pleochromatische Körper zeigt wenigstens diese sechs Tinten, drei Axenfarben und drei Flächenfarben.

#### 1. Cordierit

Der Name Dichroit wird wohl nun bei sechs bestimmten Farbentinten anstatt zweien immer weniger anpassend, dagegen der obige fester begründet, den Forscher zu ehren, an dessen erste Beobachtungen sich immer mehr Interessantes anknüpft. Die nachstehenden Beobachtungen beziehen sich auf einen geschliffenen Würfel, dessen Seiten zwei Linien gross sind, im k. k. Hof-Mineralienkabinette.

Die Farbe A ist ein schönes Blau, wenig ins Graue siehend, B ein blasses blauliches Grau oder blassblau, C noch blasser und weniger blaulich als c. Diese letztere ist es, welche oft gelblich, dabei aber recht klar erscheint.

Die Farbe der Axe a ist gelblichgrau, die Farbe der Längsdiagonale b rein blaulich, beide sehr blass, die Farbe der Querdiagonale c ein schönes reines Dunkelblau. A ist gemischt aus b und c,

R

blaulichgrau und dunkelhlau; B aus a und c gelblichgrau und dunkelblau; C aus a und b, gelblich- und blaulichgrau. Ueberraschend ist die Wirkung des gelblichgrauen a, welches das dunkle kräftige Blau c bis auf eine schwache Spur auslöscht, und der schöne Kontrast in den beiden Bildern des Dichroskops. Dreht man den Krystall um die Linie AA' als Vertikalaxe, so erscheint das untere Feld des Dichroskops E rundherum von der gelblichgrauen Farbe a, das obere O wechselt swischen Dunkelbiau und Blaulichgrau oder Lichtblau; dreht man ihn um die Linie BB als Vertikalaxe, so erscheint unten E rundherum von der blaulichgrauen Farbe b, O wechselt oben zwischen Gelblichgrau und Dunkelblau; dreht man ihn endlich um die Linie CC als Vertikalaxe, so erscheint unten E rundherum von der schönen dunkelblauen Farbe c, O wechselt oben zwischen Gelblich- und Blaulichgrau.

Dunkelblau steht in A Fig. 516 senkrecht auf der optischen Mittellinie, welche den Axenwinkel von 62°50' halbirt. Die

Ebene der Axen Fig. 517. Fig. 516. Α geht durch die R Axe AA' und die Diagonale CC'. Die Axen werden von dunkel-B hlauen Sektoren begleitet. wie in Fig. 517. Die Büschel sind hell und verlieren sich einerseits ins Dunkelblaue, andererseits ins

Gelblichgraue, wie sie sich auf einer Kugel in der Richtung der Axe gesehen darstellen.

#### 2. And alusit.

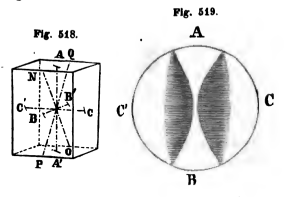
Etwas abweichend sind die Erscheinungen am Andalusit. Die Farben der Flächen sind A öhlgrün, ins olivengrüne, B öhlgrün, C olivengrün, viel blasser als B, beinahe grünlichgrau. Die Farben der Axen sind a dunkelblutroth, b olivengrün, c öhlgrün. Der Andalusit absorbirt den rothen Strahl in seinen Farben vollständig, daher ist wohl A aus b und c gemischt, welche zwei grüne

Farben sich sehr schön durch das Dichroskop trennen lassen, aber B ist = c ohne Beimischung von a, und C = b, ohne Beimischung von b. beide grün ohne Roth. Dünne Platten nur lassen nebst dem Grün auch Roth durch, daher erscheinen zwei dünne röthliche Platten parallel auf einander gelegt grün, zwei gekreuzte natürlich roth, weil die Hauptschnitte dem durchgelassenen grünen Strahl den entgegengesetzten Charakter beilegen.

Die rothe Axenfarbe a ist die des extraordinaren Strahles. bei aufrechter Stellung des Minerals nach AA'. Die Untersuchung der doppelten Brechung durch die Flächen co und co. letzteres hier B genannt, gibt den Charakter für AA' negativ, wie beim Kalkspath Fig. 512, das Brechungsverhältniss für 0 = 1.631. für E = 1.624.

In der Reihe der Absorption ist, entgegengesetzt der Abstufung der Helligkeit, das blasse Olivengrun die stärkste, öhlgrun die mittlere, das dunkle Roth die schwächste Tinte.

Die optischen Axen haben die Lage der Linien NO und PO Fig. 518. Man beobachtet durch eine Kugel von Andalusit einen



öhlgrünen, su beiden Seiten divergirenden lichten Büschel in der Richtung zwischen A und B, und zu beiden Seiten gegen C rothe hyperbolische Sektoren. Die Linie BB' ist die

Mittellinie, der Winkel NMP, welchen sie halbirt, ist = 87° 33'. Bei einer ganzen Umdrehung beobachtet man vier solcher Büschel- und Sektorensysteme, deren eines in Fig. 519 vorgestellt ist, welche die Lage der optischen Axen andeuten. Die optische Queraxe ist die Linie CC'.

Folgende orthotype Mineralien zeigen eine analoge Farbenvertheilung, wenn auch nicht alle in gleich starkem Gegensatze.

	Flächenfarben			Axenfarben		
	A	B	c	а	ь	c
Anhydrit		1 n 1.		violblau	geiblich	violblau
von Aussee	D	lassviolbia	u	Alomian	sehr	blass
Baryt von Felső-	đni	nkelweing	elh	citron <b>en</b> -	wel	ngelb
bánya		- Ec. 11 Cin 8		gelb	blass	dunkel
Baryt von Beira	smalteblau weingelb			strohgelb	perigrau	dunkel- vloiblau
Cölestin von Herren- grund	smalteblau			enten- , bisu	lavendel- blau	perlgrau
Diaspor von Schem- nitz	pflau- menblau	<b>violb</b> lau	spargel- grün	himmel- blau	weingelb	vioiblau
Topas aus Brasilien	honig- gelb röthlich	weingelb	rein honig- gelb	weingelb	honig- gelb	strohgelb
Chrysolith pistazi		staziengri	ln	öhlgrün	grasgrün	pista- ziengrün
	- Promotongs all Olligian			bla	88.	

Auch die hier im Ganzen benannten Flächenfarbentöne zeigen etwas Verschiedenheit von einer zur anderen Fläche, nach Massgabe ihrer Mischung, doch ist diese in der Regel mehr ausgeglichen. Besonders bieten die mannigfaltigen Schwerspathvarietäten, deren Farbenverschiedenheit zuerst v. Kobell nachwies, ein lehrreiches Studium.

# B. Augitische.

Die Austheilung der Farben findet, wie bei den orthotypen Krystallen, nach drei senkrecht auf einander stehenden Richtungen statt. Sie fallen zum Theil mit der augitischen Hauptaxe, der augitischen Queraxe und der Linie senkrecht auf beide zusammen, zum Theil ist nur das Zusammenfallen mit der Queraxe zu beobachten, während die andern Axenrichtungen sich nicht so einfach auf die Krystaliform beziehen lassen.

Folgende Mineralspezies zeigen zum Theil höchst merkwürdige, dahin gehörige Erscheinungen:

Vivianit, Kobaltblüthe, Glimmer, Augit.

Amphibol, Epidot, Euklas, Sphen.

#### C. Aporthische.

Die drei Spezies, der Kyanit, der Babingtonit und der Axinit zeigen pleochromatische Erscheinungen.

Die Lage der Farbenaxen ist ebenfalls symmetrisch ausgetheilt. Beim Axinit, Fig. 520, steht eine Axe c, senkrecht auf

Fig. 520.



der Längsfläche r, eine ist parallel der anorthischen Hauptaxe a, das ist den Kanten zwischen P und r, die dritte b senkrecht darauf. Die Axenfarben sind a dunkelviolblau, b sehr licht olivengrün, fast ungefärbt, c schön zimmtbraun. In den Flächenfarben A bräunlich perlgrau, B zimmtbraun, c licht olivengrün ist der aussererdentliche violette Strahl gänzlich absorbirt. Die Längsfläche r steht senkrecht auf der optischen Mittellinie. Die Ebene der Axen geht durch r und P. Die Axen ma-

chen einen Winkel von 73°. Die dunkelviolblauen hyperbolischen Sektoren gleiten beim Umdrehen um die vertikale Axe, während man durch r und r hindurchsieht, über das Gesichtsfeld hinweg. Sie stehen unter 25° schief gegen eine senkrechte Linie, und zwar auf einer r Fläche oben konvergirend, unten divergirend, auf der entgegengesetzten unten konvergirend und oben divergirend.

Sehr schön sieht sich diese Erscheinung auf einer Kugel von Axinit, von 1½ bis 3 Linien Durchmesser, nach Massgabe der stärkeren oder minderen Färbung des Krystalls.

## 127. FARBENERSCHEINUNGEN DÜNNER BLÄTTCHEN.

Man hat an den Mineralien mancherlei zusammengesetzte Lichtverhältnisse, die sich aus dem Daseyn dünner Blättchen erklären lassen, durch eigene Ausdrücke bezeichnet, wie das Anlaufen, das Irisiren, die Farbenwandlung, das Farbenspiel, das Opalisiren.

#### 1. Anlaufen.

Die Oberfläche angelaufener Mineralien ist mit einer dünnen Haut bedeckt, welche die Farben der Ringe mehr und weniger regelmässig und durch die Farbe der Unterlage modifizirt zeigt.

Einfarbig läuft frisch aufgeschlagenes zinnweisses Arsenik in wenigen Stunden an, es wird erst grau, auch bräunlich, endlich graulichschwarz. Ankerit, Braunspath, Spatheisenstein werden an der Oberfläche braun. Glanzblende wird glanzlos und schwarz. Kupferglanz bedeckt sich mit einem braunen Pulver. Kerat läuft bräunlich, endlich schwarz an. In pulverigem Zustande als Niederschlag von Chlorsilber schwärzt es sich viel schneller im violetten, oxydirenden Strahle des Spektrums, als im rothen; rein ausgewaschen unter Wasser schneller, als unter einer sauer gemachten Lösung, selbst im stärksten Sonnenlicht.

Pfauenschweifig angelaufen ist der Kupferkies und der Eisenglanz, regenbogenfarbig der Antimonglanz von Felsöbanya, taubenhälsig das Wismuth, stahlfarbig die Kobaltkiese. Alle diese Arten des Angelaufenen gehen in einander über. Auch der Braunspath, Quarz, Bleiglanz, Realgar, Steinkohle und andere Mineralien kommen angelaufen vor.

Eine der einfachsten Erscheinungen des Anlaufens kann man durch Anhauchen hervorbringen, z. B. auf ganz reine durch Theilbarkeit frisch hervorgebrachte Glimmerflächen von einiger Ausdehnung. Die dünnen Blättchen werden hier durch die zarte Wasserschicht hervorgebracht, welche sich niederschlägt. In Dr. Reades Ir is kop wird ein schwarzer Spiegel mit Seifenlösung bestrichen und dann mit Gemsleder trocken gerieben. Diese

Fläche wird durch ein Glasrohr angehaucht, um die Ringe hervorzubringen *).

Die Austheilung der angelausenen Farben ist zuweilen merkwürdig nach der Krystallsorm geregelt. In dem königlichen Mineralienkabinet in Berlin besinden sich Kupserkieskrystalle von der



Fig. 521.

Form Fig. 521 von Thaden in der Grafschaft Sayn-Altenkirchen. Die Flächen P' sind nicht angelaufen, die Flächen b and c zunächst an P' dunkelblau, der übrige Theil von c erst violet eingefasst, dann nebst P goldgelb. Der Eisenglans von Elba zeigt die Fläche o senkrecht auf die Axe rein und scharf abschneidend von den zunächst anstossenden bant angelaufenen Flächen. Am Bleiglanz ist oft

das Oktaeder angelaufen, das Hexaeder rein.

Es verdient hier noch als höchst merkwürdig, vielleicht als eine Andeutung für die Erklärung einiger Fälle der Erscheinung, angeführt zu werden, dass v. Kobell durch den galvanischen Strom künstlich sehr schön angelaufenen Kupferkies hervorgebracht hat, von dem das k. k. montanistische Museum ein Stück, von ihm selbst dargebracht besitzt. Der Kupferkies wurde auf einer Zinkplatte, in einer Kupfervitriollösung liegend, mit dem negativen oder Kupferpole in Verbindung gebracht, wo sich also Kupfer reduzirte.

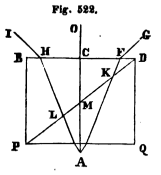
## 2. Irisiren.

Zwischen den durch Theilbarkeit oder Bruch verursachten Trennungsflächen durchsichtiger Mineralien erscheinen die glänzenden Farben der gefärbten Ringsysteme. Man kann oft sieben bis acht hintereinander liegende Ringe zählen, mit der regelmässigen Aufeinanderfolge der Farben, doch sehr schmal. Bergkrystall zeigt schöne irisirende Sprünge von muschligem Bruch im Innern. Gyps, Kalkspath, Blende, Adular geben Beispiele. Der Heulandit zeigt so viele irisirende Theilungsflächen parallel hintereinander

^{*)} Poggendorff Annalèn für 1848. Bd. LXVIII. S. 458.

in der vollkommensten Theilungsrichtung, dass der Gesammteindruck der vielen bunten Farben, Weiss, den Perlmutterglanz bedeutend erhöht, ihn zum Theil hervorbringt.

Auch bei durchfallendem Lichte erscheinen abwechseinde irisirende Tinten am Regenbogenchalzedon, hier durch das Uebereinanderliegen der Ansatzschichten bedingt. Ganz rein sieht man diese Art farbiger Säume durch zwei gleichwinklige Glasprismen Fig. 522 wie den Grenzwinkel, und an demselben anliegend. Man beobachtet sie auch leicht, wenn man durch zwei mässig zusammengepresste Spiegelglastafeln sehr schief hindurchsieht.



# 8. Farbenwandlung.

Der Labrador zeigt parallel der Längsfläche OH, der im zweiten Grade vollkommenen Theilungsfläche auf unscheinbarem grauen Grunde die lebhastesten violetten, blauen, grünen, gelben und rothen Farbenreslexe, welche von kleinen vierseitigen Blättchen ausgehen, die man im Innern leicht durch ein Mikroskop unterscheiden kann, wie diess Sir David Brewster zeigte. Oft wechseln die in der Reihe am nächsten gelegenen Farben nach der Richtung des Daraussehens. Die Farbe hängt von der Dicke der Blättchen ab, die höchst wahrscheinlich ganz leer, höchstens mit einer Materie von sehr geringer Brechkraft ausge-·füllt sind. An einer neu entdeckten Feldspathvarietät von Arendal sind ähnliche bunte Blättchen in grösster Farbenschönheit zu sehen.

## 4. Farbenspiel.

Der edle Opal zeigt seine schönen rothen, grünen, blauen Lichtreflexe auf einem weissen, durchscheinenden Grunde bei vollkommen muscheligem Bruche und geringer Strahlenbrechung. Doch hält er bestimmte Richtungen, oft sind zwei Flächen durch eine gerade Linie getrennt, von welcher sie plötzlich verschiedene Richtungen annehmen. In den ausgesprochensten Fällen scheint regelmässiges Gefüge die wahre Urshche des Farbenspiels an dem in den meisten Varietäten gänzlich amorphen Opale zu seyn. In manchen Varietäten bleibt nur ein schwach blaulicher Schein übrig.

## 5. Opalisiren.

Ein solcher Lichtschein in bestimmten Richtungen von blaulicher Farbe ist das Opalisiren, am Adular auf der Fläche  $\infty \bar{\mathbf{H}}$ , welche die Kanten des Prismas von 120° hinwegnimmt, am Chrysoberyll auf dem Prisma von 119° 46' und dessen kurzer Diagonale. Der blauliche Lichtschein des Adulars von Ceylon ist zuweilen so dicht, dass senkrecht darauf gesehen das Stück minder durchsichtig und etwas röthlich erscheint.

Das Opalisiren des Katzenauges beruht auf der sehr dünnfaserigen Zusammensetzung und der kugligen oder kopfförmigen Gestalt, en cabochon, welche ihm künstlich gegeben wird. Auch andere ähnlich zusammengesetzte Mineralien opalisiren, wie Aragon und Gyps. Der Lichtschein folgt einer einzigen senkrecht auf den Fasern stehenden Richtung.

Gewisse Sapphirkrystalle, kopfformig über die Axe geschliffen, zeigen einen sechsstrahligen Stern. Diese Erscheinung beruht auf ihrer rhomboedrischen Struktur, und insbesondere der Lage der Theilbarkeit und der Durchschnitte der Rhomboederslächen selbst, und der dem Grundrhomboeder R parallelen Zusammensetzungsflächen mit den Flächen senkrecht auf die Axe. Man nennt sie auch Sternsapphire oder Asterien. Bergkrystall zeigt seiner Struktur entsprechend in manchen rundlich geschliffenen Stücken eine Asterie beim Durchsehen gegen einen hellen Lichtpunkt, die aber nicht dreistrahlig, wie beim Sapphir, sondern sechsstrahlig ist. Am Granat wird eine rechtwinklig vierseitige Asterie beschrieben. An einem Stücke in dem k. k. Hofmineralienkabinet schneiden sich die zwei Strahlen etwa unter dem Winkel der rhomboedrischen Axen oder parallel den Kanten der Granatoidflächen. Sie zeigen im hellen Sonnenschein eine prismatische Farbenfolge, blau, gelb, roth. Ein dritter zarter Streif deutet die kurze Diagonale des Rhombus von 109° 28' 16" an.

# II. DIE EIGENSCHAFTEN DER SUBSTANZ ODER MASSE DER MINERALIEN.

#### 128. INHALT.

Indem hier die Eintheilung Mons beibehalten wird, darf wohl noch bemerkt werden, dass eine durchgreifend philosophische Eintheilung, mit Beibehaltung des Sinnes bereits vieldeutig angewendeter Ausdrücke, ein wenig lohnendes Beginnen ist. Uebrigens hat diess auch auf die mineralogische Terminologie keinen Einfluss, da hier doch nur jede Eigenschaft einzeln abgehandelt wird, und in so weit, als sie zum Verständnisse und zum Gebrauche derselben in der bestimmenden Naturgeschichte als Unterscheidungsmerkmal, in der beschreibenden als sinnlich wahrnehmbare Eigenschaft überhaupt angewendet werden kann.

Die Eigenschaften der Substanz, die sogenannten physikalischen Eigenschaften sind hier nur die im natürlichen Zustande unveränderten, keineswegs die chemischen oder diejenigen, welche erst während der Veränderung erscheinen. Ueberhaupt sind es von den physischen Eigenschaften homogener Körper alle solche, welche weder von der Gestalt und dem Raume, noch von der Gegenwart des Lichtes abhängen.

Wir betrachten sie unter den folgenden Abtheilungen:

Wärme, Aggregation, Härte, eigenthümliches Gewicht, Magnetismus, Elektrizität, Phosphoreszenz, Geruch, Geschmack.

FRANKENHEIM theilt die Eigenschaften überhaupt in absolute und relative. Erstere enthalten die den Körpern abgesehen von ihrer Form oder als Ganze zukommenden Eigenschaften: Eigenthümliches Gewicht, Veränderungen desselben durch Temperatur und Druck, mittlere Lichtbrechkraft sammt den chemischen Reaktionen. Bei den letztern bezieht sich alles auf die eigenthümliche Form der Körper, Krystallform, Lage der Theilbarkeit und Härte, Lichtpolarisation, wenigstens zum Theil, Thermoelektrizität, Veränderungen der Krystallform durch Temperatur und Druck. Die Eigenschaften der einen Klasse hängen genauer untereinander zusammen als mit denen der andern. Vorzüglich gilt diess von den relativen, weil sie sich sämmtlich auf die

eigenthümliche Form des Krystalls beziehen. Hier werden sie nicht besonders getrennt, sondern sind bereits entweder für sich betrachtet wie die Form, oder den allgemeinen Erscheinungen angereiht.

## 129. WIRMR.

Achnlich den Verhältnissen gegen das Licht zeigen die Mineralien, wie alle Körper, eigenthümliche Verhältnisse gegen die Wärme, wobei wie dort das Mineral nicht verändert wird. Die Wärme wird in verschiedenen Graden bindurch gelassen, geleitet, absorbirt. Obwohl von beschränkter Anwendung, insbesondere weil die Untersuchungen nicht leicht anzustellen sind, bieten sie doch zu interessante Thatsachen dar, als dass sie ganz unberücksichtigt bleiben dürften.

Nicht jeder Körper lässt zugleich mit dem Lichte auch die Wärme hindurch. Kein Körper ist nach Meloni in dieser Beziehung mit dem Steinsalze zu vergleichen, und man hat daher Linsen von durchsichtigem Steinsalze als Sammler angewendet, anstatt der Linsen von andern durchsichtigen Körpern. Das Verhältniss selbst ist Diathermie genannt worden. Ein Wärmestrahl kann wie ein Lichtstrahl durch ein Prisma gebrochen werden.

Ein Sonnenstrahl durch ein Prisma von Steinsalz gebrochen, gibt nach Melloni das Temperatur - Maximum ganz im dunkeln Raume, von der Grenze des Roth etwa so weit entfernt, wie auf der entgegengesetzten Seite die Grenze zwischen Roth und Gelb. Durch eine Flintglasschicht wird das Temperatur-Maximum an die Grenze des Rothen gerückt, durch gewöhnliches Glas ins Rothe, durch Wasser und Alkohol in das anfangende Gelb.

Sehr wichtig ist der Unterschied der wärmeleiten den Kraft der Körper. Die Metalle sind die besten Leiter, die Nichtleiter gehören meistens den organischen Reichen an. Eine interessante Tabelle des Wärmeleitungsvermögens gibt Berzelius nach Despretz: *)

^{*)} Lehrbuch der Chemie, I. p. 41.

1. Gold	1000-0
2. Silber	973-0
3. Kupfer	898.0
4. Platin	381.0
5. Eisen	384·3
6. Zink	<b>3</b> 63·9
7. Zinn	303.9
8. Blei	179.6
9. Marmor	23.6
10. Porzellan	12.2
11. Ziegelthon	11.4.

Man hat in der älteren Mineralogie das mehr und weniger kalte Anfühlen der Mineralien, ob sie bessere oder schlechtere Leiter der Wärme sind, besonders bei den Beschreibungen der Edelsteine angewendet, die sich wirklich kälter anfühlen, als manche andere, etwa Kalkspath oder Gyps, oder endlich die aus den organischen Beichen stammenden Kohlen und Harze.

Die Wärmekapazität der Körper ist verschieden. Gleiche Gewichte verschiedener Körper von einem gleichen Temperaturgrade schmelzen ungleiche Quantitäten Eis, oder sie bringen mit einer gleichen Menge gleich temperirten Wassers gemischt ungleiche Temperaturgrade hervor, endlich erkalten sie in ungleich langer Zeit bis zu einer gleichen Temperatur. Die specifische Wärme des Wassers = 1.000 gesetzt, ist die des Merkurs = 0.0333. Dulong und Petit fanden zwischen der Wärmekapacität und dem Atomengewichte der einfachen Körper ein beinahe umgekehrtes Verhältniss, so zwar, dass die Produkte aus beiden eine nur wenig abweichende Zahl liefern.

Folgendes ist die von RAMMELSBERG*) entnommene Tabelle mit der spezifischen Wärme nach REGNAULT, dem Atomengewichte nach BERZELIUS und dem nahe gleichen Produkt, nämlich der konstanten Zahl.

^{*)} Lehrbuch der Stöchiometrie, p. 262.

	Spezifische Wärme Wasser == 1-000	Atomgewicht	Produkt
Blei Piatin Gold Quecksilber Wolfram Antimon Tellur Jod Zinn Kadmium Palladium Molybdän Arsenik Selen	0·0314	1294·50	40·647
	0·03243	1233·50	39·993
	0·03244	1243·01	40·328
	0·03332	1265·82	42·149
	0·03636	1183·00	43·002
	0·05077	806·45	40·944
	0·05155	801·76	41·549
	0·05412	789·75	42·703
	0·05623	735·29	41·345
	0·05669	696·77	39·502
	0·05927	665·90	39·468
	0·07218	598·52	43·163
	0·0814	470·04	38·261
	0·0837	494·58	41·403
Kupfer	0·09515	395·69	37·849
Zink	0·09555	403·23	38·526
Kobalt	0·10696	368·99	39·468
Nickel	0·10863	369·68	40·160
Eisen	0·11379	339·21	38·597
Phosphor	0·1889	196·14	37·024
Schwefel	0·20259	201·16	40·754

Der Ausnahmen sind wenige, aber die Untersuchungen sind nicht innerhalb des Bereiches eines studierenden Mineralogen, denn sie erfordern ausgezeichnete Physiker und Chemiker.

REGNAULT fand obiges Gesetz in vieler Beziehung auf die zusammengesetzten Atome der natürlichen Körper ausgedehnt.

# 130. AGGREGATION.

Die drei Hauptformen der Aggregation sind das Feste, Liquide oder Tropfbarflüssige, und das Elastischflüssige oder Gasförmige. Unter dem Festen wird das spröde, milde, geschmeidige, dehnbare, biegsame und elastische unterschieden.

1. Wenn man eine scharfe Kante eines spröden Minerals durch ein Messer hinwegschneiden will, so trennen sich Stäubchen mit Geräusch und fliegen umher, wie bei den Monsischen Ordnungen der Gemmen, Kiese, Spathe u. s. w.

- 2. Von einem geschmeidigen Minerale lassen sich Späne abschneiden, aber diese Späne sind zerbrechlich, sie lassen sich selbst nicht weiter ausdehnen. Silbergianz, Kerat, Wismuth, einiges Bitumen sind geschmeidig.
- 3. Milde steht zwischen spröde und geschmeidig in der Mitte, die abgeschnittenen Theilchen fallen zu Pulver oder bleiben auf dem Messer liegen, wie beim Bleiglanz, Talk, Gyps und anderu.
- 4. Dehnbare Mineralien lassen sich wie die geschmeidigen in Späne schneiden, aber diese können wieder zu Blech breit geschlagen, oder zu Draht ausgezogen werden. Nur einige Metalle sind dehnbar.
- 5. Biegsame Mineralien erlauben, dass man die Lage ihrer Theilchen verändert, ohne dass sie brechen, und ohne dass sie die frühere Lage wieder annehmen. Es gibt Mineralien, die weder dehnbar, noch geschmeidig, und doch biegsam sind, wie Gyps und Talk, aber alle dehnbaren sind biegsam.

Bei den elastischen Blättchen vieler Glimmerarten kann man die Lage ihrer Theilchen ändern, aber diese nehmen ihre frühere Lage wieder an. Es gibt auch elastisches Erdharz, und elastischen Sandstein, letzterer ist aus Quarz und Glimmerblättchen gemengt.

Tropfbarflüssige Mineralien sind entweder dünnflüssig, wenn sie rein abtropfen, wie Wasser und Merkur oder Naphtha, oder sie sind dickflüssig oder zäheflüssig, wenn sie beim Abtropfen Fäden ziehen, wie einige Varietäten von Erdharz oder Bergtheer.

Mehrere der obigen Eigenschaften sind für sich, und zur Vergleichung nahe stehenden Körper Gegenstand der Forschung der Physiker gewesen. So hat man unter den Metallen die zwei Abtheilungen der Dehnbarkeit, die Streckbarkeit, die Möglichkeit des Ausziehens zu Draht, und die Hämmerbarkeit, die Möglichkeit des Ausplattens zu Blech in folgender Ordnung gefunden:

#### Streckbarkeit

1.	Gold,	5.	Kupfer
2.	Silber,	<b>6</b> .	Zink ,
3.	Platin,	7.	Zinn ,
4.	Kisen .	8.	Riei.

#### Hämmerharkeit

1.	Gold,	1	5.	Platin
2.	Silber,	1	6.	Blei,
3.	Kupfer,	i	7.	Zink,
4.	Zinn .		8.	Eisen.

Die Zähigkeit, ein Verhältniss unter den dehnbaren Körpern, welches dem Zustande des Spröden und Milden unter den nicht dehnbaren entspricht, wird durch Zerreissen von Stangen bei einem gewissen Gewichte gemessen.

Nach Musschenbroek*) zerreisst eine Stange von einem Quadratzell von folgenden Gewichten:

1.	Stahl	<b>120</b>	bis	<b>150</b>	Ctr.	7.	Zion	3.1	bis	6.5	Ctr.
2.	Stabeisen	68	,,	84	"	8.	Wismuth			2.9	,,
3.	Gusseisen	42	,,	<b>5</b> 9	"	9.	Zink			2.6	,,
	Silber									1.0	,,
<b>5</b> .	Kupfer	19	,,	37	,,	11.	Blei			0.86	,,
6.	Gold	20	,,	24	"						

Alles aus dem geschmolzenen Zustande fest geworden.

Nach neuerem Versuche mit Metalidraht **) von 2 Millimeter Durchmesser, zerrissen bei dem Kilogrammgewichte:

1. Eisen	249-159	5. Gold	68.216
2. Kupfer	137.399	6. Zinn	24.200
3. Platin	124.000	7. Zink	12.720.
4. Silber	85.062		

Die Tragkraft, wichtig für die Beurtheilung von Baumaterialien, und mehr bei zusammengesetzten und gemengten Mineralien, als bei einfachen vorkommend. Ein Würfel von einem Quadratfuss Fläche kann auf einer derselben nachstehendes Gewicht tragen, bis er zermalmt wird, von folgenden Körpern:

1.	Porphyr			5120	Ctr.
2.	Granit.	orientalischer.	fleischrother	1760	••

^{*)} Berthier. Traité des Essais par la voie sêche. I. 529.

^{**)} Encyclopedia Britannica. VI. Ed. Vol. 19. p. 756.

3. Granit von Aberdeen	1568	Ctr.
4. Sandstein von Craigleith bei Edinburg	h 1192	,,
5. Granit aus Cornwall	812	,,
6. Weisser Marmor	872	,,
7. Travertino von Rom	616	,,
8. Weisser Marmor	456	**
9. Sandstein zerreiblich aus Derbyshire	448	99
10. Harter Ziegel	272	,,
11. Tuf von Rom	120	,,
12. Roogenstein aus Gloucestershire	92	,,
13. Weicher Ziegel	80	,,
14. Kreide	72	39
15. Bimsstein	71	,,
16. Mörtel 63	bis 168	,1

Die Verhältnisse der grösseren und geringeren Zähigkeit, welche sich heim Zerschlagen von grösseren Stücken einfacher, zusammengesetzter und gemengter Mineralien zeigt, ist durch den Ausdruck Zersprengbarkeit angedeutet worden und verschiedener Grade fähig, die durch sehr schwer und schwer, leicht und sehr leicht zersprengbar näher bezeichnet werden. Die dehnbaren Metalle sind fast gar nicht zu zerschlagen, sehr schwer die dichten Amphibolgesteine, die desshalb auch zu Pochstempeln angewendet werden, Basalte, Saussurit, Gyps, sehr leicht vorzüglich Feuerstein, Opal. Bei einfachen Mineralien löst sich das Verhältniss in die früher als Bruch und Theilbarkeit beschriebenen Erscheinungen aus. Im Ganzen sind spröde Mineralien leicht, dagegen milde, geschmeidige, dehnbare, schwer zersprengbar.

Die Elastizität, welche an geschliffenen Platten von Krystallen wahrgenommen werden kann, hat vorzüglich SAVART*) zum Gegenstande einer eigenen Forschung gemacht. Die Schwingungen derselben zeigen eine Figur von absoluter Symmetrie, wenn sie senkrecht auf eine absolut symmetrische Axe geschnitten sind, Figuren, die mit prismatischen Schnitten §. 17. zusammenhängen, die nämlich entweder selbst Rhomben sind, oder

^{*)} Annales de Chimie. Jan. 1829.

in denen man Rhomben verzeichnen kann, wenn die Schnitte gegen die Axe geneigt, oder derselben parallel sind.

An die milden Mineralien anschliessend, gibt es solche, bei welchen der Mangel an Kontinuität der Masse Veranlassung zu den Erscheinungen ist, welche man beobachtet. Diess sind die porösen Vorkommen, grösstentheils zerstörter oder nicht ausgebildeter Mineralien, welche Wasser begierig einsaugen. Sie hängen an der Zunge, wie manche Opale, selbst solche, welche Farbenspiel zeigen. Dergleichen Opale werden alsdann Hydrophane oder Weltaugen genannt. Sehr stark hängt der Klebschiefer von Menil montant bei Parls, der davon den Namen hat.

Hicher gehört auch das magere Anfühlen des Kaolins, das fettige Anfühlen des Talkes.

Der Zustand der Aggregation wird durch Wärme verändert. Viele Körper nehmen alle drei der oben erwähnten Zustände blos durch Veränderung der Temperatur an. Das Wasser wird als Maassstab der Vergleichung betrachtet. Bei 0 Grad wird es fest, Eis, oder krystallisirt. Bei 100° des hunderttheiligen Thermometers kocht es, und existirt bei höherer Temperatur nicht mehr als tropfbare, sondern als elastische Flüssigkeit. Merkur wird bei — 40° fest, bei 360° kocht es und wird dampfförmig.

Folgendes ist die Uebersicht einiger Schmelzpunkte:

1. Merkur	— 40°	7.	Naphthalin	<b>79°</b>
2. Eis, zu	Wasser 0°	8.	Ixolyt	100°
3. Scheereri	t 46°	9.	Zinn	228°
4. Wachs	65°—71°	10.	Blei	312°
5. Hartit	740	11.	Wismuth	247°
6. Ozokerit	790	12.	Antimon	432°.

Andere Metalle schmelzen bei folgenden Graden des WEDGwoodischen Pyrometers und des hunderttheiligen Thermometers:

1. Silber	22°, 1022°	4. Eisen, Kobalt,	
2. Kupfer	27°, 1092°	Nickel	160°, 1587°
3. Gold	32°, 1102°	5. Mangan	180°.

Bei vielen Körpern wird aber durch die Schmelzung eine wirkliche Veränderung hervorgebracht; sie kehren nicht wieder

in den früheren Zustand zurück. Die Untersuchung des Schmelzgrades kann daher hier nur anzeigen, bis zu welchem Temperatursgrade ein Körper in dieser Beziehung unverändert bleibt.

Für die Schätzung höherer Temperatursgrade hat v. Kobelle eine Skale der Schmelzbarkeit aufgestellt, welche feste Punkte zur Vergleichung darbietet. Sie sind:

- 1. Antimonglanz.
- 2. Natrolith.
- 3. Adular,

- 4. Almandin,
- 5. Amphibol (Strahlstein),
- 6 Rrongit

Der erste, und auch in feinen Nadeln der zweite Grad schmilzt achon in der Lichtslamme.

Bei der Schmelzung unterscheiden sich zwei Zustände. Feste Körper werden plötzlich leichtslüssig und umgekehrt, wie wenn Eis zu Wasser wird, oder Wasser zu Eis krystallisirt; oder es tritt ein zäher Mittelzustand ein, wie beim Glase. Glas ist so zähe flüssig, dass es geblasen werden kann. Ziemlich schnell erkaltet, zeigt es einen fortdauernd amorphen Zustand. Sehr langsam abgekühlt, krystallisirt es ebenfalls und nimmt eine oolithische Struktur an, wobei es seine Durchsichtigkeit verliert. Basalt, geschmolzen und schuell erkaltet, gibt ein schwarzes Glas, langsam erkaltet, eine steinige Masse.

Auch wenn der Aggregationszustand nicht verändert wird, bewirkt doch die Wärme eine mehr und weniger starke Ausdehnung, welche ebenfalls als ein sehr wichtiger Gegenstand die Aufmerksamkeit der Physiker auf sich gezogen hat.

Die Ausdehnung beträgt zwischen  $0^{\circ}$  und  $100^{\circ}$  bei den Körpern:

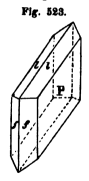
	Nach Laplace und Lavoisier	Nach Dalton und Davy
Zink		0.00296
Blei	0.00285	
Zinn	0.00217	0.00278
Silber	0.00191	0.00238
Messing	0.00188	0.00180
Kupfer	0.00172	Q·00170
Gold	0.00147	0.00194
Stahl (gehärte	1) —	0.00112

•		٠.	•
	ч.	e.	h

Nac	h Laplace und Lavoisier	Nach Dalton und Davy
Eisen	0.00122	0.00126
Stahl (nicht gehärtet)	0.00108	
Platin	0.00086	0.00087
Merkur		0-()0835
Glas	0.00089	0.00083

in jeder der drei senkrecht auf einander stehenden Richtungen.

Bei Krystallen ist die Ausdehnung von der Lage der Axen abhängig, wie Mitscherlich *) zuerst am Kalkspathe gezeigt hat, dessen Winkel bei steigender Temperatur immer kleiner werden. Auf 100° beträgt der Winkelunterschied 81 Minuten. die Kalkspathrhomboeder werden also durch die Wärme in der Richtung ihrer rhomboedrischen Hauptaxe ausgedehnt.



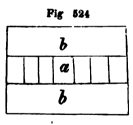
Orthotype Krystalle sind nach jeder ihrer Axen verschieden ausdehnbar, wie beim Aragon. Beim Gyps Fig. 523 ist die Ausdehnung für 100° die, dass der Winkel !! um 81, der Winkel ff um 11 Minuten stumpfer wird. Die optischen Axen, welche in der Längsfläche liegen, und einen Winkel von 70° mit einander machen. konvergiren bei erhöhter Temperatur immer mehr. bis sie bei 92° zusammenfallen, worauf sie in einer senkrecht auf die Fläche P stehenden Ebene wieder zu divergiren beginnen.

Auch zusammengesetzte und gemengte Mineralien dehnen sich nach ihrer verschiedenen Natur in verschiedenem Maasse aus. Die darauf beruhende verschiedene Ausdehnbarkeit, oder Zusammenziehung der Schichten, die im Innern der Erde angetroffen werden, verdient die grösste Aufmerksamkeit, besonders als Grundlage für die Erklärung mancher geognostischer Erscheinungen. Zum Theil ist auch hier die Wärme thätig. überhaupt aber Druck.

Befindet sich eine Schicht von Kalkschlamm, a Fig. 524, zwischen zwei Lagen von Thonschlamm, so ist das Aggregat,

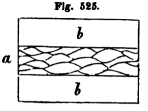
^{*)} POGGENDORFF, Band X. p. 137,

während der Festwerdung einem der ganzen Ausdehnung nach gleichartigen Drucke anagesetzt. Aber der Thon ist zähe, der Kalk brüchig, oder wie man diess nennt. kurz. Daher wird letzterer durch senkrechte Klüfte zerspalten, während ersterer seinen Zusammenhang behält und schief-



rig wird. Ein schönes Beispiel gibt der Ruinenmarmor. Die Klüfte werden auch wohl durch den in elektropositiver Richtung gebildeten Kalkspath ausgefüllt.

Eine Schicht von Thonschlamm, a Fig. 525, zwischen zwei sich zusammenziehenden Kalkschlammschichten b. kann der Zusammenziehung dieser nicht folgen. Die einzelnen festwerdenden Theile verschieben sich desswegen aneinander, und bringen die besonders an Alaunschiefern so häufigen gekrümmten und geglätteten Flächen oder Spiegel, C. 114, hervor.



War die Dicke einer Kalkschicht zwischen Schiefern, Fig. 526, ungleich, aber der Druck gleichmässig, so konnten die in der Kalkschicht & entstehenden Klüfte eine wirkliche Trennung auch der Schiefertheile bedingen. Die Thonschichten, ursprünglich mehr wasserhaltig, lassen sich nämlich mehr zusammenpressen als die Kalkschichten. Diess gilt natürlich auch von andern Gesteinarten, welche in dem Gegensatze von brüchig und zähe gegen einander stehen.

Dehnen sich Gebirgsmassen, b Figur 527, stärker aus als die in denselben enthaltenen Gänge a, oder ziehen sich diese stärker zusammen, so entstehen Ouersprünge, wie in der Figur. Dergleichen sind dann oft durch krystallinische Mineralien ausgefüllt, etwa durch katogen gebildeten

Fig. 526.

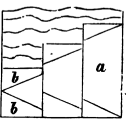
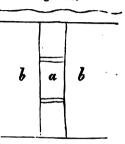


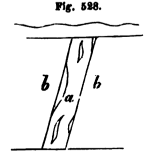
Fig. 527.



398 DIE EIGENSCHAFTEN DER SUBSTANZ DER MINERALIEN. §. 131.

Kalkspath, wie bei manchen Gängen von Przibram, deren Masse hauptsächlich aus Blende, Bleigianz, Spatheisenstein und Quarz besteht.

Bei den mehr als das Gestein b ausgedehnten Gängen, a Fig. 528, darf man erwarten, wenn sie auch zwischen demselhen



sen, sind nicht selten.

festgehalten sind, dass sie vorzüglich im Hangenden Drusenräume bilden. In der That kommen diese auch vornehmlich in den obern Teufen der Bergbaue vor, da wo die anogene Veränderung, durch Aufnahme von Oxygen und Wasser, gleichzeitig eintritt. Aber auch spiegelflächige Saalbänder, Lettenbestege, Bruchstücke, sämmtlich Beweise von Bewegung der Mas-

# 131. HÄRTE.

Die Härte ist der Widerstand, welchen die festen Mineralien der Verschiebung ihrer Theile entgegensetzen. Dieser ist sehr verschieden und lässt sich daher gut an den Mineralien aufsuchen und zu ihrer Charakterisirung und Beschreibung anwenden.

Einen absoluten Massstab für Härte gibt es nicht, nur ein Körper ist härter, als ein anderer. Man hatte Skalen für Härte in Zahlen ausgedrückt, von Kirwan, La Metherie und Romé de L'Isle. Haur gab eine Härtetafel. Aber die Species waren zum Theil unrichtig bestimmt, zum Theil die Härte nicht genau untersucht. Mohs nahm diese wichtige Eigenschaft der Mineralien neu vor, und indem er eine feste Anzahl Punkte annahm, für jeden derselben ein Mineral als Repräsentanten bestimmte, um mit diesem die Härte aller Mineralien zu vergleichen, erreichte er auf einmal Alles, was die Theorie zu leisten im Stande ist, indem feinere Unterschiede, wenn sie ja wünschenswerth sind, sich durch Interpoliren erreichen lassen.

Die zehn Grade der Monsischen Härteskale und die Mineralien, welche sie repräsentiren, sind folgende:

- 1. Talk, grünlichweiss, theilbar.
- 2. Salz. Theilbar. Die Gypsvarietät, welche genau den Härtegrad besitzt, und deren sich Mons anfänglich bediente, ist weniger leicht zu haben.
- Kalkspath. Durchscheinend, theilbar. Vorzüglich die auf Gängen in Kalkstein so häufige Varietät, deren Hauptkrystallform das Rhomboeder 2R' ist.
- 4. Fluss, durchsichtig oder halbdurchsichtig, theilbar.
- 5. Apatit, krystallisirt, oder theilbar.
- 6. Adular, theilbar.
- 7. Quarz, durchsichtig oder durchscheinend, krystallinisch.
- 8. Topas, Krystallfragmente, theilbar.
- 9. Korund, theilbar.
- 10. Diamant.

Die Eigenschaft der Härte wird durch den Buchstaben Hausgedrückt, Grade der Härte der Glieder der Skale werden durch die demselben beigesetzten Zahlen bezeichnet. So ist für die Härte des Kalkspathes H. = 3, für den Korund H. = 9. Wenn die Härte eines Minerals zwischen zwei Gliedern der Skale gefunden wird, z. B. für Harmotom zwischen 4.0 und 5.0, und der Abstand ziemlich gleich ist, so wird diess durch H. = 4.5 angedeutet. Ein näheres Uebereinstimmen zwischen dem Mittelgrade und einem Gliede der Skala wird entweder durch die Zeichen der Viertel 0.25 und 0.75, oder durch Angabe der Grenzen angedeutet. So ist beim Gyps die Härte H. = 1.5...2.0, beim Baryt H. = 3.0...3.5, beim Aragon H. = 3.5...40, beim Wollastonit H. = 4.5...5.0.

Die Abstände zwischen je zwei Gliedern der Skale sind nicht gleich. Doch hindert diess nichts in der Anwendung; die grösste Lücke ist wohl die zwischen 9 und 10, denn der Diamant ist über allen Vergleich der härteste Körper, den es gibt.

Ein jedes, durch eine höhere Zahl bezeichnete Glied der Skale ritzt das nächst niedrigere, und um so leichter alle darauf folgenden, aber es ritzt ein höheres nicht, oder wenn es ja in besonderen Fällen gelingt, die Oberfläche eines höheren Gliedes durch Ritzen zu verletzen, so gibt doch der umgekehrte

Versuch ein viel deutlicheres Resultat. Besonders die Anwendung einer geschliffenen Fläche erlaubt, dass zum Beispiel Apatit eine feine Linie auf Quarz hervorbringt. Diess hindert nicht, dass der Abstand doch von H. = 5.0 bis zu H. == 7.0 bleibe.

Für das Ritzen muss man aber den Quarz stets mit einer geschliffenen Fläche versehen, weil die Resultate auf anderen Flächen nicht deutlich erscheinen.

Man bedient sich nach Mons des Ritzens der Glieder der Skale durch ein Mineral, dessen Härte zu bestimmen ist, und des Ritzens des Minerals durch die Glieder der Skale, nur, um sich vorläufig in Bezug auf diejenigen Glieder derselben zu orientiren, mit welchen man das zu untersuchende Mineral vergleichen soll. Dann fängt erst die genaue Prüfung an, wie folgt.

Man streicht ziemlich gleich grosse und gleich ausgedehnte Stücke mit nahe gleich scharfen Ecken und Kanten der zu vergleichenden Mineralien unmittelbar nach einander und abwechselnd auf einer feinen und harten Feile. Man vergleicht aber nicht die Härte der Mineralien mit der Härte der Feile, sondern die Härte der Mineralien untereinander vermittelst der Feile.

Durch die härteren Glieder, schon von 60 an wird die Feile poliri, durch das Ritzen werden die weicheren Glieder zerkratzt, doch ist diess ein geringer Verlust, und die Uebung nur macht den Meister.

Man legt die Feile mit einem Ende auf den Zeigefinger der linken Hand, und hält sie mit dem Daumen mässig fest, mit dem anderen Ende auf einen Tisch, um durch Resonanz den Ton zu verstärken, welchen das Mineral hervorbringt, indem man mit nicht zu starkem Drucke darüber hinstreicht. Dieser Ton, die Menge des Mehles, der Grad der Politur der Feile bilden die dem Urtheil dargebotenen Kriterien für die Härte.

Man beginnt das Studium der Härte mit dem Streichen auf der Feile, von gleichen und gleich gestalteten Stücken desselben Minerals, dann untersucht man den Unterschied der Wirkung ungleich grosser.

Hierauf vergleicht man die auseinandersolgenden Glieder der Skale mit Ritzen und auf der Feile. Endlich bestimmt man die Härte irgend eines zu diesem Behufe ausgewählten Stückes.

Diese Methode der Bestimmung der Härte, welche wir Mons verdanken, leistet alles', was man überhaupt billig verlangen kann.

In der Wernerischen Methode bediente man sich der Ausdrücke sehr weich, weich, halbhart und hart, um die Hauptunterschiede anzudeuten. Die Untersuchungsmittel waren Ritzen mit dem Fingernagel, Schaben mit dem Messer, Glasritzen und Feuerschlagen mit dem Stahle. Sie sind auch sehr anwendbar für die erste Orientirung, bevor man die Feile mit der Härteskale zur Hand nimmt.

Man unterscheidet durch das Ritzen mit dem Fingernagel leicht körnigen Gyps von körnigem Kalkstein; der erste lässt sich ritzen, der zweite nicht. Das Feuerschlagen mit dem sonst mehr als gegenwärtig verbreiteten Feuerstahle unterscheidet leicht Quarz, in den zusammengesetzten Feuerstein- und Hornsteinvarietäten, von ähnlichen Varietäten des Opals. Quarz gibt lebhaft Funken, Opal sehr wenige und matt. Das Ritzen der Fensterscheiben, obwohl überall zur Hand, verdient keine Aufmunterung.

Die Härte der Krystalle zeigt nach den Axen und Flächenverhältnissen derselben mancherlei Verschiedenheit. Im Allgemeinen sind scharfe Ecken dem Anscheine nach härter als breite Flächen, denn man kann mit den erstern die letztern ritzen. Krystallflächen sind härter als geschliffene und polirte Flächen, Theilungsflächen stehen zwischen beiden.

Theilungsflächen von ausgezeichneter Vollkommenheit sind weicher als die Krystalle, an welchen sie vorkommen, in anderen Richtungen. So ist die Härte des Gypses auf der Längsfläche, parallel der Theilbarkeit viel geringer, als auf den übrigen, die sich auch in der Richtung der Durchschnitte mit dieser leichter ritzen lassen, als senkrecht darauf. Der Kyanit zeigt auf der vollkommensten Theilungsfläche keine grössere Härte als die des Apatites H. = 50, während scharfe Ecken bis H. = 70 zu der des Quarzes hinansteigen. Das genaueste Studium aller die-

ser Verhältnisse ist sehr empfeldenswerth, und manches Interessante ist bereits von SEEBECK und FRANKENHRIM darin geleistet worden.

BREITHAUPT hat statt der Monsischen zehntheiligen eine zwölftheilige Härteskale angewendet, indem er zwischen 20 und 30 von Mons als eigenen Härtegrad den Glimmer von Zinnwald, zwischen 50 und 60 ebenfalls als abgesonderten Härtegrad den Sodalit einreihte. Wir betrachten diese Mineralien als Repräsentanten der Grade 25 und 55.

## 132. Eigenthümliches Gewicht.

Wenn man zwei ganz gleich grosse Würfel von verschiedenen Körpern wägt, so findet man in den meisten Fällen, dass ihr Gewicht ungleich ist. Das Verhältniss der so gefundenen absoluten Gewichte ist das specifische oder eigenthümliche Gewicht der Körper. Man vergleicht das eigenthümliche Gewicht aller Körper mit dem des destillirten Wassers, welches als Maass der übrigen = 1.000 gesetzt wird.

Folgende Tabelle enthält die specifischen Gewichte des grössten Theiles der einfachen Körper.

- 1. Iridium . . . . . 23.640 BREITHAUPT.
- 2. Platin . . . . . 21.5 Berzelius, 23.5 Cloud, Geschiebe 17.332 H, gemünzt 22.100, gewalzt 22.069, geschmolzen 20.857, Draht 19.267.
- 3. Gold..... 19:36—19:26 Brisson, gemünzt 19:325, geschmolzen, 19:253.
- 4. Wolfram . . . . 17.600 D'ELHUYART, 17.4 BUCHOLZ.
- 5. Merkur, flüssig 13.98.
- 6. Palladium . . . . 12.1, Lowry, 11.6 Bennecke u. Rienecker, 11.800.
- 8. Rhodium . . . . 11.2 CLOUD, 11.0 WOLLASTON, 10.649.
- 9. Silber.,... 10-809 krystallisirt, Kongsberg H., 10-51 Brisson, 10-43 Karster, geschmolzen 10-474.

36. Kalium . . . . .

<b>J</b> . 200.	100
10. Wismuth	9.88 Thenard, 9.80 Marchard u. Schee-
ren, 9·822.	·
11. Kupfer	8.94 MARCHAND und Scheerer, 8.96 Ber-
zelius. 9.0 M	USSCHENBROEK, gehämmert 8.878, gegossen
7.788, Draht	
12. Kobalt	8.71 LAMPADIUS, 8.51 BERZELIUS, 7.812.
	8 694, Berzelius, 8 64 Kareten.
14. Molybdan	8.64 Bucholz 8.611.
	8.64 BRUNNER, 8 40 TURTE, 8.276.
16. Uran	8·1.
17. Mangan	8.03 BACHMANN, 8.01 JOHN, 7.050-8.000.
18. Eisen	7.84 BROLING, 7.79 KARSTEN, meteorisch,
<b>Elbogen 7</b> .788	H., geschmiedet 7.812, gegossen 2.207.
19. Zina	7.31 Meissner, 7.28 Miller, Kupffer,
Karsten, 7.2	91.
20. Antimon	6.70 Karsten, 6.61 Breithaupt, 6.72 Mar-
CHAND und Sc	HEERER, 6.712.
21. Tellur	6.26 Berzelius, 6.115.
22. Zink	6.02 Karsten, 7.190.
23. Arsenik	5.70 Guibourt, 5.62 Karsten, Modifika-
tion durchs G	lühen 5.96 Guibourt, gediegen 5.766 H.
24. Tantal	5.610.
25. Titan	5.3 Wollaston, 5.28 Karsten.
26. Chrom	5·10 Thomson, 5·900.
27. Jod	4 948.
28. Selen	4.32 Berzelius, 4.31 Karsten.
29. Diamant	3.520 Mons, 3.55 Brisson.
30. Brom, flüssig	
31. Graphit	214, natürlich Breithaupt., künstlich
2.33 KARSTEN	<b>c</b>
	1.960 braun, amorph Marchand u. Schee-
rer, krystalli	sirt 2.05, M. u. S., gelb 2.0 M. u. S.
33. Anthrazit	
34. Phosphor	1.770 Berzelius.
	0.000

0.972) GAY-LUSSAC und THENARD.

# 404 DIE EIGENSCHAPTEN DER SUBSTANZ DER MINERALIEN. S. 132.

Für gasförmige oder elastischflüssige Körper nimmt man gewöhnlich nicht das Gewicht des Wassers, sondern das Gewicht eines gleichen Volumens von atmosphärischer Luft als Maassstab der Vergleichung an.

Man findet das eigenthümliche Gewicht fester Körper vermittelst der hydrostatischen Wage sehr leicht auf folgende Weise.

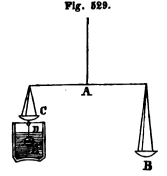


Fig. 529 stellt die Wage vor, deren Balken seinen Drehpunkt bei A hat.

Die Schale C hängt kürzer, als die Schale A, bei C ist an der höher hängenden Schale ein Haken, an welchen man mittelst einer Schlinge von einem Menschenhaare ein daran befestigtes Uhrglas E aufhängt. Das Uhrglas ist durchbohrt und mit einem sich im Wasser

nicht oxydirenden Metalldraht als Bügel versehen, woran das Haar gebunden wird. Bei D trifft das Haar die Oberfläche des Wassers.

Nun wird in die Schale C der Körper gelegt, und durch Gewichte, welche in die Schale B kommen, sein absolutes Gewicht G bestimmt. Sodann legt man ihn in die Schale E und bringt neuerdings durch Gewichte G' die Wage ins Gleichgewicht. Man bedarf weniger als vorher, und zwar ist der Unterschied beider gefundenen Gewichtsmengen G-G' das absolute Gewicht eines Volumens Wasser von gleicher Grösse mit dem Volumen des gewogenen Körpers. Der Quotient des absoluten Gewichtes des Körpers, durch das Gewicht des Wassers G ist sein specifisches Gewicht.

Eine sehr einfache Methode das specifische Gewicht eines Minerales auf einer gewöhnlichen feinen Wage zu finden, ohne sie erst hydrostatisch vorzurichten, ist folgende. Man tarirt die Wage so, dass auf einer Seite sich ein geschlossenes Gefäss voll Wasser befindet, welches die Form Fig. 530 besitzt. Es

wird sehr leicht aus einem Stück Glasröhre gemacht. Der Rand ist auf einer Glasplatte mit Schmirgel matt abgeschliffen, auch die Glasplatte, womit das Gefüss geschlossen ist, wird mit Schmirgel aufgerauht. Damit das Wasser A nicht



zwischen Rand und Platte durch Kapillarität oder Verdunstung verloren gehe, wird die rauhe untere Glassfläche ganz zart mit Fichtenharz, Kanadabaisam, den der Mineraloge ohnedem wegen den optischen Studien haben muss, eingerieben. Die Deckplatte schliesst dann so genau, dass das Gefäss umfallen kann, ohne dass etwas verloren wird und ohne dass Luftblasen eindringen.

Nun wägt man das Mineral erst neben dem Glasapparat und findet so sein Gewicht G. Dann nimmt man beides herab und legt das Mineral in den Raum A, der übrigens noch voll Wasser bleibt, indem man die Deckplatte wieder vorsichtig darauf legt, damit keine Luft eingeschlossen werde. Das Aggregat erfordert nun G', nämlich um das absolute Gewicht des Wasservolumens weniger als vorher, zur Herstellung des Gleichgewichtes. Wie vorher ist  $\frac{G}{G-G'}$ , das erste Gewicht, dividirt durch die Differenz beider, das spezifische Gewicht des untersuchten Körpers.

Auch hier kann man mehrere kleine Krystalle oder Bruchstücke zugleich wägen; bequemer als die vorige Methode ist diese für die Gewichstbestimmung pulveriger Körper. Endlich ist sie direkt anwendbar für Flüssig eiten, von welchen man nur eine kleine Quantität bedarf. In einem solchen Glasgefäss kann man auch im Wasser lösliche Salze in Hinsicht ihres spezifischen Gewichtes untersuchen. Während des Vollfüllens muss man dabei Acht haben, dass nichts verloren gehe, aber dann ist es ganz gleichgiltig, ob etwas aufgelöst wird oder nicht, denn es geht nichts verloren, und doch wird auch überhaupt während der kurzen Zeit der Beobachtung nur ein Minimum aufgelöst.

Man hat einen ganzen Satz von Gläsern dieser Art von verschiedener Grösse, um die Wage bei kleinen Gegenständen nicht mit grossen Wassergewichten zu beschweren.

Das Nicholson'sche Aräometer in der von Mohs verbesserten Gestalt ist Fig. 531 dargestellt. Der Körper D ist von Blech und

Fig. 531.



hohl, die Spitze E mit Blei eingegossen, so dass das Instrument bis F ins Wasser getaucht wird. Man legt nun ein Gewicht G auf die Schale A, das Normalgewicht, welches genau hinreicht, um das Aräometer bis zu dem Punkte B auf dem Stifte einzutauchen. Das zu untersuchende Mineral und ein zweites Gewicht G' zusammengenommen tauchen das Instrument wieder bis zum Normalpunkt B. Der Unterschied der beiden Gewichte G—G' ist das absolute Gewicht des Mine-

rals. Legt man nun das Mineral in die Schale C, so wird ein drittes Gewicht G'' nothwendig, um das frühere Gleichgewicht herzustellen. Der Unterschied G'-G'' ist das absolute Gewicht des mit dem Minerale gleichen Wasservolumens. Das specifische Gewicht des Minerals ist  $\frac{G-G'}{G'-G''}$ .

Die Aräometer sind weit weniger empfindlich als gute gewöhnliche oder hydrostatische Wagen, wenn sie auch ihrer Wohlfeilheit wegen leichter zu haben sind. Für Bestimmungen kleiner Krystalle oder Fragmente sind sie nicht angemessen, und wenn sie auch in Hinsicht auf Genauigkeit genügen, um Neues schon Bekanntem anzureihen, so gewöhnt dagegen der Gebrauch der Wagen zeitig an Genauigkeit, deren wir nun in wissenschaftlichen Forschungen nicht mehr entbehren können. Jede gute Beobachtung soll registrirt werden, denn sie trägt wieder zur Vermehrung unserer Kenntnisse der Natur bei.

Einer der Hauptschler älterer Gewichtsangaben rührte daher, dass man grosse Stücke nahm, die nicht rein, oder voll Zwischenräume waren, daher ein geringeres eigenthümliches Gewicht gaben, als das wahre. Es ist besser, feine Operationen zu machen, und ganz reine Krystalle oder ganz kleine Stückchen zu nehmen. Sie müssen sorgfältig gereinigt und auch durch Beseuchten oder allenfalls Auskochen von anhängenden Lustbiäschen befreit werden.

Man untersucht die Mineralien bei verschiedenen Temperatursgraden, bringt sie aber dann auf gleiche Temperatur, wozu folgende Tabelle, nach den Daten von Young*) auf Reaumunsche Grade berechnet dienen kann. Die Vergleichungstemperatur ist 12° angenommen, bei niedrigerer Temperatur erhält man die spezifischen Gewichte zu klein, bei höheren zu gross, wie folgt:

9°,	0.00048	1	15°,	0.00072
10°,	0.00034	į	16°,	0.00100
11°,	0.00019	ļ	170,	0 00130
12°,	0.00000	į	18°,	0.00162
13°,	0.00022	İ	<b>1</b> 9°,	0.00196
140.	0.00046	į	200.	0.00232.

Man sieht zugleich, dass die Korrektionen eigentlich sehr unbedeutend sind. Bei dem Gebrauche der Cylinderglüschen wird das Wasser durch die Hand etwas erwärmt, wenn sie sehr klein sind, aber sie nehmen eben so schnell die Temperatur der Lust wieder an. Doch wird man durch Aufmerksamkeit, störende Fehler leicht vermeiden.

#### 133. MAGRETISMUS.

Manche Mineralien werden von Magneten angezogen, andere sind selbst Magnete und ziehen kleine Eisentheilchen an. Der Nordpol eines Magnets zieht den Südpol eines anderen an, die gleichnamigen Pole aber stossen einander ab. Man nennt die ersteren von diesen Mineralien auch wohl retraktorische, die letzteren attraktorische.

Stark magnetisch sind Eisen und Magneteisenstein, schwach magnetisch vorzüglich Rotheisenstein und Magnetkies. Polarischen Magnetismus besitzen Magneteisensteine oder Gebirgsgesteine, welche denselben enthalten, die lange dem Einfluss der Atmosphäre ausgesetzt waren. Die Pole sind in ihrer natürlichen Lage nach dem magnetischen Meridian orientirt. Basalt, Serpentin, Thonschiefer, der ursprünglich linsenförmig körnigen Thoneisen,

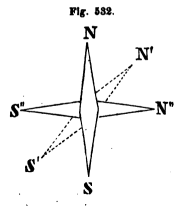
^{*)} URE Chemical Dictionary. Art, Calorie.

stein enthaltend, der Atmosphäre ausgesetzt war, zeigen diese Erscheinung.

Seit Önsten's Entdeckung des merkwürdigen Zusammenhanges des Magnetismus mit der Elektrizität sind wir vorbereitet anzunehmen, dass der natürliche Magnetismus durch elektrische Ströme an der Erdoberfläche hervorgebracht werde.

Magnetstäbe sind vortheilhaft, um kleine Theilchen magnetischer Körper aus gepulverten Gesteinen herauszuziehen, die dergleichen enthalten sollten. Die Magnet nadel ist für mineralogische Zwecke der beste Apparat zur Untersuchung des magnetischen Zustandes überhaupt und eine schwach magnetisirte ist bei der Untersuchung des polarischen Magnetismus vorzuziehen.

Zur Entdeckung kleiner Antheile magnetischer Kraft hat Hauv die von ihm erfundene Methode des doppelten Magnetismus angewendet. Sie besteht im Folgenden: Ein Magnetstab wird ver-



kehrt in den magnetischen Meridian einer ruhenden Magnetnadel Fig. 532 gebracht, und zwar so, dass man ihn erst so weit davon hinlegt, dass er gar keine Wirkung auf sie äussert, und ihn erst dann ihr allgemach näher heranrückt. Dadurch wird der S Punkt der Nadel von dem S Punkte des Stabes abgestossen, und sie selbst aus ihrer anfänglichen Richtung gebracht, bis sie erst in die Stellung S'N', und dann

am Ende in die Stellung S"N" gelangt, welche senkrecht auf SN steht, oder sich wenigstens der senkrechten Stellung nähert. Wird der Pol S der S" zurückstösst und N" anzielt, dem Umdrehungspunkte der Nadel nun nur um das Geringste genähert, so dreht sich die Nadel plötzlich und schnell ganz um, so dass ihr S" Punkt auf N und der N" Punkt auf S fällt. Dasselbe geschieht auch, wenn man einen nur ganz wenig magnetischen Körper an der Seite einem der Pole der Nadel nähert. Haür hat auf diese Weise ge-

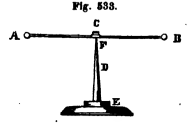
funden, dass von mehreren Mineralien der Magnet gezogen werde, die nicht auf die gewöhnliche Nadel wirken.

## 134. ELENTRIZITAT.

Die Elektrizität wird in den Mineralien entweder durch mechanische Einwirkung, Reibung, Druck, Spaltung, oder durch Wärme hervorgebracht; oder sie wird mitgetheilt. Endlich darf die Kontakt-Elektrizität oder der Galvanismus nicht übergangen werden, denn er ist es, von dem sich die Erklärung von vielen Erscheinungen bei der Bildung und dem Zusammenvorkommen der Mineralien erwarten lässt, wenn auch die unmittelbare Beobachtung desselben nicht innerhalb des Bereiches der abgesonderten Untersuchung der einzelnen Individuen liegt. An denselben schliessen sich die Erscheinungen der Thermo-Elektrizität.

Wenn man ein Stück Bernstein gegen Tuch reibt, so zieht er kleine Stückchen Papier oder Hollundermark an, und stösst sie sodann wieder ab. Das Wort Elektrizität, dessen man sich zur Bezeichnung der Ursache dieser Erscheinung bedient, stammt von dem griechischen Namen des Bernsteins, Ϋλεκτρον ab. Die elektrische Nadel Fig. 533 ist eine sehr passende Vorrichtung für

Beobachtungen dieser Art. Die Nadel wird am besten von Messing oder Silber recht zart und leicht gemacht, so dass die Knöpfehen A und B hohl sind. Die Nadel ruht mit einem isolirenden Achathütchen bei C auf einer feinen stählernen Spitze F.



Von einer geriebenen Siegellackstange werden die Enden der Nadel A und B angezogen, von einer geriebenen Glasstange ebenfalls. Aber nachdem die Nadel einige Zeit an der Siegellackstange fest angehalten, wird sie wieder von derselben abgestossen. Man sagt nun, die Nadel sey geladen, und zwar mit der sogenannten Harzelektrizität. Von einer geriebenen Siegellackstange wird die Nadel nun immerfort abgestossen, von einer geriebenen Glasstange aber noch immer angezogen. Eine an der

geriebenen Glasstange mit Glas-Elektrizität geladene Nadel stösst die geriebene Glasstange ab, zieht die geriebene Siegellackstange an. Man nennt die Harz-Elektrizität auch die negative, die Glas-Elektrizität die positive. Die entgegengesetzten Arten oder Zustände der Elektrizität ziehen sich an, die gleichartigen stossen sich ab. Um die elektrische Nadei vollständig negativ zu laden, muss man die Siegellackstange manchmalösters reiben und an sie anhalten, besonders wenn die Nadel gross ist, daher man kleinere Nadeln vorzieht.

Wenn sich die Nadeln in ihrem natürlichen Zustande befinden, wenn man ihnen nämlich keine Elektrizität mitgetheilt hat, so werden die Kugeln von jedem Körper angezogen, der irgend eine der beiden Arten der Elektrizität besitzt. Ist sie geladen, so werden die Kugeln von allen jenen Körpern angezogen, welche entweder ganz in natürlichem Zustande sind, oder welche die der Nadel entgegengesetzte Art der Elektrizität besitzen; sie werden aber von jenen Körpern abgestossen, welche auf dieselbe Art elektrisirt sind. Auf diese Weise kann man auch entdecken, ob sich an einem Körper mehrere Arten von Elektrizität zeigen, und ob sie nach gewissen Gesetzen polarisch vertheilt sind. Die Versache müssen übrigens mehrmals wiederholt werden, und besonders die Abstossung genau beobachtet, um einen sicheren Schluss zu fassen.

Metallstangen in der Hand gehalten und wie die Glas-oder Siegellackstangen gerieben, erzeugen keine elektrischen Erscheinungen. Doch nehmen die metallnen Nadeln Elektrizität an. Aber dazu müssen sie isolirt seyn, das heisst, auf einer Unterlage ruhen, welche die Elektrizität nicht mit fortnimmt. Die Metalle leiten die Elektrizität, oder sind Leiter, Siegellack, Glas sind idioelektrisch oder Nichtleiter. Die Nichtleiter isoliren. Die Metalle leiten die Elektrizität, aber nicht mit gleicher Geschwindigkeit, sondern in folgendem Verhältniss*):

1. Palladium	5709	3. Gold	3975
2. Silber 15,41löthig	5152	4. Kupfer	3838

^{*)} Pouller, Physik, von Müller. I. p. 554.

<b>5</b> .	Platin		855	8.	Eisen	600	bis	700
6.	Messing	200 bis	900	9.	Merkur '			100.
7.	Gussstahl							

Metalle überhaupt können ebenfalls durch Reibung elektrisch werden, aber sie müssen is olirt gerieben werden. Man befestigt sie zu diesem Ende an eine Siegellackstange. Viele Krystalle, welche glattflächig sind, zeigen durch Reibung positive, oder Glaselektrizität, auch in geschliffenem Zustande, aber rauhflächige Krystalle oder Geschiebe sind Leiter, wenn auch unvolkommene, und nehmen selbst positive oder Glaselektrizität durch Reibung an, wie auch Silber, Blei, Kupfer, Zink, Messing, Wismuth, oder negative oder Harzelektrizität wie Platin, Palladium, Gold, Nickel, Eisen, Zinn, Arsenik, Antimon.

Haur, dessen unermüdlicher Eifer diesem Gegenstande mit Vorliebe zugewendet war, verdanken wir ausser den oben verzeichneten, die Liste der folgenden Krystalle, welche durch Reiben, nicht durch Wärme, Erscheinungen der positiven oder Glas-Elektrizität zeigen und zugleich isoliren.

1.	Salpeter,	1
2.	Kallsulfat,	
3.	Steinsalz,	
4.	Glauberit,	
<b>5</b> .	Epsomit,	1
6.	Gyps,	
7.	Anhydrit,	
8.	Fluss,	İ
9.	Apatit,	
<b>10.</b>	Aragon,	ĺ
11.	Kalkspath,	
12.	Dolomit,	Ì
<b>13</b> .	Strontianit,	
14.	Witherit,	i
15.	Baryt,	
16.	Cölestin,	
17.	Weissbleierz,	i
4.0		

18. Bleivitriol,

19. Scheelit,
20. Zinkkarbonat,
21. Glimmer,
22. Kyanit,
23. Stilbit,
24. Apophyllit,
25. Analzim,
26. Nephelin,
27. Adular,
28. Amphibol,
29. Augit,
30. Epidot,
31. Chiastolith,
32. Spinell,
33. Korund,
34. Chrysoberyll,
35. Diamant.

36. Smaragd,

## 412 Die Eigenschaften der Substanz der Mineralien. 6. 134.

- 37. Euklas.
- 38. Cordierit.
- 39. Quarz.
- 40. Vesuvian.

41. Granat.

42. Zirkon .

43. Zinnstein.

Der durchsichtige Talk isolirt, wird aber negativ elektrisch, oder zeigt Harzelektrizität.

Folgende Körper isoliren und werden durch Reiben negativ

- 1. Schwefel.
- 2. Bitumen.
- 3. Retinit.

- 4. Bernstein .
- 5. Mellit.

Folgende Körper zeigen isolirt gerieben Harz- oder negative Elektrizität.

- 1. Graphit,
- 2. Wolfram,
- 3. Tantalit,
- 4. Cerin.
- 5. Uranerz,
- 6. Chromerz.
- 7. Magneteisenstein,
- 8. Pyrolusit.
- 9. Amalgam.
- 10. Antimonsilber,
- 11. Kupfernickel,
- 12. Arsenikkies.
- 13. Pyrit,

- 14. Markasit.
- 15. Magnetkies,
- 16. Kupferkies,
- 17. Fahlerz .
- 18. Zinnkies,
- 19. Silberglanz,
- 20. Kupferglanz,
- 21. Bleiglanz.
- 22. Wismuthglanz,
- 23. Antimonglanz,
- 24. Molybdanglanz,
- 25. Anthragit.

Folgende Körper isoliren unvollkommen und erhalten negative oder Harzelektrizität:

- 1. Kupfervitriol,
- 2. Eisenvitriol,
- 3. Vivianit,
- 4. Kobaltblüthe.
- 5. Rothbleierz.
- 6. Pyromorphit,
- 7. Gelbbleierz,

- 8. Pharmakosiderit,
- 9. Olivenit,
- 10. Libethenit,
- 11. Kupferlasur,
- 12. Dioptas,
- 13. Malachit *).
- 14. Uranit.

^{*)} Isolirt oft, und wird gerieben positiv elektrisch.

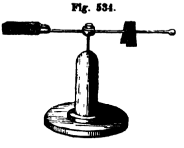
15. Rutil .

16. Anatas,

17. Rothkupferers, 18. Hämatit.

Durchsichtiger Kalkspath, der sogenannte Doppelspath, wird elektrisch, wenn man ihn zwischen den Fingern presst, und

swar zeigt er dann Glaselektrizität und behält sie sehr lange bei.
HAÜY hat auf den Grund dieser
Bigenschaft den Apparat Fig. 534
angegeben, an welchen ein Ende
der elektrischen Nadel durch ein
Stück Doppelspath ersetzt ist,
welchem man durch Druck die
positive Elektrizität mittheilt.



Glimmer ist sehr leicht theilbar. Nach Becquerel wird Elektrizität bei der Spaltung entwickelt, und zwar ist eine der beiden erhaltenen Theilungsflächen positiv, die andere negativ.

Durch Wärme sind mehrere Arten von Krystallen ausgezeichnet elektrisch. Haur zählte deren acht: Borazit, Topas, Axinit, Turmalin, Mesotyp, Prehnit, Galmei, Sphen.

RIESS und GUSTAV ROSE haben diese Pyroelektrizität neuerdings*) einer genauen Prüfung unterzogen, und dabei auch den Schwerspath und Bergkrystall als pyroelektrisch anerkannt.

Diese Abtheilung elektrischer Körper zeigt die bei weitem interessantesten Erscheinungen, denn es entstehen ganz im Allgemeinen ausgedrückt durch Aenderung der Temperatur bei denselben die oben unterschiedenen entgegengesetzten Elektrizitäten an verschiedenen Theilen eines und desselben Krystalles. Dergleichen Theile werden elektrische Pole genannt, eine Linie, welche entgegengesetzte Pole verbindet, heisst eine elektrische Axe. Riess und G. Rose nennen analoge Pole solche, bei welchen eine steigende + Temperatur, die positive + oder Glaselektrizität hervorbringt, antiloge Pole solche, bei welchen eine steigende + Temperatur die negative — oder Harzelektrizität hervorruft. Erkältung bringt die der Erwärmung entgegengesetzten Elektrizitäten hervor, durch die fallende —

^{*)} Poggendorff's Annalen, Band LIX. p. 852.

Temperatur werden analoge Pole negativ —, antiloge positiv + elektrisch.

Die elektrischen Pole sind nach Riess und G. Rose entweder:

- 1. Terminal, mit entgegengesetzten Arten der Elektrizität nach einer einzigen oder Hauptaxe ausgetheilt, wie beim Turmalin, Galmei, Skolezit, oder nach mehreren symmetrisch liegenden Hauptaxen, wie beim Borazit und Rhodizit, oder sie erscheinen
- 2. in swei sich kreuzenden Linien, wie am Axinit, die scheinbar mit der krystallinischen Struktur unvereinbar sind, beide Pole einer Linie analog, beide Pole der andern antilog.

Die noch unterschiedene zentrale Vertheilung, wo die analogen Pole im Mittelpunkte-einer durch den Krystall gehenden Axenlinie liegen, und die beiden Enden derselben antiloge Pole sind: schliesst sich an den vorigen Fall an, wie diess insbesondere Hannel bemerkt hat*).

Die Untersuchungen der Herren Riess und G. Rose wurden vermittelst eines Behrens'schen Elektroskops mit trockener Säule nach Fechners Einrichtung **) mit einigen Modifikationen angestellt. Die Erwärmung geschah in einem Bade von feinem Bleischrot über einer Spirituslampe mit doppeltem Lustzug, und wurde höchst sorgfältig geführt, vorzüglich um die rein durch Erwärmung entstandene Elektrizität von derjenigen zu unterscheiden, welche durch Reibung entstand. Was immer für an der Oberfäche angesammelte Elektrizität wird nämlich plötzlich durch Eintauchen in die Spiritussiamme vernichtet.

Für die dem Mineralogen gewöhnlich zu Gebote stehenden Mittel, wo es auf den genauesten Temperatursgrad der Erwärmung nicht so sehr ankommt, ist die Erwärmung in der Flamme einer gewöhnlichen Spirituslampe sehr bequem und empfehlenswerth, wobei man den Krystall in einer feinen Zange klemmt, die an einer Siegellackstange, oder mit einem Seidentuche gehalten wird, um das Ganze zu isoliren. Man beobachtet das Abstossen an einer feinen geladenen elektrischen Nadel.

^{*)} Poegendorpr's Annalen, Bd. XLI. p. 281.

^{**)} Poggendorff's Annalen, Bd. XLI, p. 230.

1. Turmalin. Bei einem Krystalle wie Fig. 535 durch das Vorkommen des dreiseitigen Prismas 200 orientirt, in der Spiritusflamme erwärmt, beobachtet man den elektrischen Zustand Fig. 535.

während der Abkühlung. Der Nadel ist durch Siegelwachs auf Tuch gerieben negative Elektrizität so lange mitgetheilt, bis die Nadel fortwährend abge-

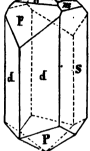
stossen wird.

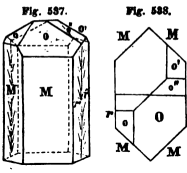
Das Ende A stösst die Nadel ab. besitzt also ebenfalls negative Elektrizität, und ist daher der analoge Pol, während B der antiloge Polist. Die Krystalle sind bald an dem einen, bald an dem andern Ende aufgewachsen, so dass man nach den elektrischen Erscheinungen Stücke von Krystallen zusammenkleben kann, welche an verschiedenen Individuen beide Enden mit Krystallflächen zeigen. Das

dreiseitige Prisma stimmt dann in beiden überein, und kann daher selbst umgekehrt wieder zur vorläufigen Bestimmung der analogen und antilogen Pole dienen. Doch findet sich diese Austheilung nach Rose und Riess seitener, nämlich an den schönen Varietäten von Gouverneur in New-York, und an denen von Bovev-Tracey in Devonshire und von Sonnenberg bei Andreasberg, meiatens kommt das Umgekehrte vor. Ich fand das beschriebene Verhältniss an gelblichbraunen Krystallen aus Brasilien.

2. Galmei. Der analoge Pol ist der, an welchem die Mehrzahl der Domen vorherrscht, der obere in Fig. 536, wie bei der an beiden Enden verschieden gebildeten Fig. 586. Varietat vom Altenberge bei Aachen, welche ich im Sommer 1822 in Gesellschaft des Herrn Grafen Breunnen an diesem Orte sammelte, aber P erst später die merkwürdige Gestalt derselben bemerkte. Das entgegengesetzte Ende ist nach Rose und Riess der antiloge Pol. Zwei solche Krystalle in der Richtung ihrer Axe zwillings-

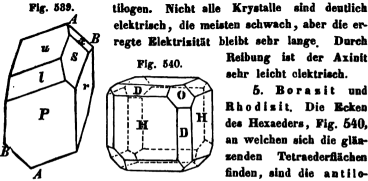
artig zusammengesetzt, zeigen die zwei analogen Pole am Ende, die antilogen in der Mitte. Gewöhnlich ist das antiloge Ende aufgewachsen.





3. Skolezit. Das anskrystallisirte Ende der Zwillingskrystalle Fig. 537 und 538 ist der antiloge Pol, das angewachsene der anologe. Der Natrolith ist nicht pyroelektrisch.

4. Axinit Die Linie durch A und A Fig. 539 zeigt die zwei analogen Pole, die Linie durch B und B die an-

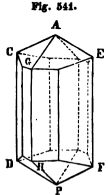


elektrisch, die meisten schwach, aber die erregte Elektrisität bleibt sebr lange Reibung ist der Axinit schr leicht elektrisch.

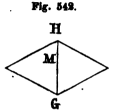
> 5. Borasit und Rhodizit. Die Ecken des Hexaeders, Fig. 540. an welchen sich die glänzenden Tetraederflächen finden, sind die antile-

gen, die mit rauben Tetraederflächen die analogen Pole, also mit den rhomboedrischen Axen übereinstimmend. Am Rhodizit sind die analogen Pole nicht abgestumpft.

6. Prehnit und Topas. Die stumpfe Seitenkante des



Prismas, am erstern von 90° 56', am letztern Fig. 541 von 124° 19', GH sind antilog elektrisch, analog die Mitte M der die beiden stumpfen Kanten verbindenden Diagonale im Querschuitte Fig. 542. Die verlängerten



Endpunkte der Axe A und B sind bald positiv, bald negativ. die Seiten CD and EF schwach und nicht ganz gleichförmig.

Diess gilt besonders brasilianischen von den

stark elektrischen Topasen, während Hannel bei den sibirischen auch in der krystallographischen Hauptaxe einen elektrischen Gegensatz auffand.

HANKEL machte besonders auf den Umstand aufmerksam, dass während des Abkühlens am Borazit die Pole einen Wechsel der Elektrizität zeigen, also dieselben Pole, welche bei der einen Temperatur analog sind, bei einer andern antilog erscheinen.

Ferner beobachtete er auch die drei pyramidalen Axen des Borazits als entgegengesetzte Elektrizitäten zeigend. Diese letztere Erscheinung würde auf eine rhomboedrische Symmetrie der Austheilung derselben deuten. Aber manche dieser Angaben sind von Riess und Roas nicht konstatirt worden, und gehören daher webigstens zu denjenigen Untersuchungen, welche wenn auch an sich von dem höchsten physikalischen Interesse, die gewöhnlichen Beobachtungsmittel des Mineralogen übersteigen.

An vielen Mineralien, die nach Breweter Pyroelektrizität zeigen, konnte keine von Riess und G. Rose wahrgenommen werden. Breweter hatte nicht sowohl die Polarität, als nur überhaupt das Faktum der Pyroelektrizität zum Gegenstande seiner Forschung. Er bediente sich kleiner Körperchen aus dem Innern der Halme von Arundo phragmites, die angezogen wurden, und einer feinen elektrischen Nadel. An manchen Körpern nahm er die erregte Elektrizität daraus ab, dass das Pulver des Minerals im gewöhnlichen Zustande von einer Glasplatte abglitt, erwärmt aber und mit einem Glasstabe berührt, sich zusammenballte und an der Platte festhielt.

#### 135. GALVANISMUS.

Es gibt Körper, welche bloss mit einander in Berührung zu kommen branchen, um deutlich wahrnehmbare Elektrizität hervorzubringen. Eine Platte, die zum Theil aus Zink, zum Theil aus Kupfer besteht, zeigt am Zinkende positive, am Kupferende negative Elektrizität. Eine Menge Platten dieser Art in paralleler Stellung, durch eine passende fremdartige Materie, z. B. eine feuchte Scheibe getrennt und auf diese Art zu einer Säule, der Voltaischen, zusammengebaut, aber nur wenn man sie schliesst, das heisst, wenn man auf irgend eine Art, z. B.

durch zwei Drähte die Enden oder Pole der Sänle mit einander verbindet. Das Zinkende ist der positive, das Kupferende der negative Pol. Durch ersteren tritt der Strom von + E aus, durch letzteren der Strom von -E. Die Kraft einer Voltaischen Säule und der vielfältigen galvanischen Ketten, welche die Physiker erdacht haben, und über welche uns jene Wissenschaft belehrt, ist so gross, dass Wasser unmittelbar in seine Elemente, Wasserstoff und Sauerstoff zerlegt werden kann. Jener sammelt sich am negativen oder Kupferpole, dieser am positiven oder Zinkpole. Da sich die entgegengesetzten Spannungen ausgleichen. so ist der Sauerstoff als negatives, der Wasserstoff als nositives Element des Wassers betrachtet worden. Auf dieser Grundlage fusst die elektrochemische Theorie von Berzelius. der jeden chemischen Prozess zugleich in elektrischer Beziehung beurtheilt. Früher Vereinzeltes wird seitdem in einem grossen Zusammenhange betrachtet. FARADAY vergleicht die Pole sehr passend mit den Wegen für die Elektrizität und nennt sie denshalb Elektroden von 600c, der positive, Zinkpol an dem sich der Sauerstoff entwickelt, heisst daher auch die Anode, der negative, Kupferpol, an dem sich der Wasserstoff entwickelt, die Kathode.

Weniger für die naturbistorische Untersuchung, als für das Verständniss des Zusammenbanges unter den verschiedenen Mineralspezirs ist eine aufmerksame Forschung in dieser Hinsicht anzuempfehlen. Die Formen des Vorkommens der Mineralien werden häufig durch Vergleichung mit dieser Theorie naturgemäss erklärt.

So wie Zink und Kupfer stehen alle Körper in mehr oder weniger kräftigem elektrochemischen Gegensatze zu einander. Sie bilden die Reihe der sechsig Grundstoffe, und sind, wie sie hier folgen, von Berzelius aneinander gereiht worden. Doch ist selbst diese Reihe nach Berzelius keineswegs für jeden Körper ganz sicher gestellt. Von 1 bis 24 sind Körper, die mit Sauerstoff, dem elektronegativsten, bestimmt negative; die übrigen solche, welche bestimmt positive Verbindungen geben, Säuren und Basen. Die Reihe ist nach Sättigungen bestimmt,

aber diese hängen selbst von der Temperatur und andern Umständen ab.

_E 1. Sauerstoff,	25. Gold,	43. Uran,
2. Schwefel,	26. Osmium,	44. Cerium,
3. Selen,	27. Iridium,	45. Thorium,
4. Stickstoff, 5. Fluor.	28. Platin,	46. Zirkonium,
6. Chlor,	29. Rhodium,	47. Aluminium,
7. Brom,	30. Palladium,	48. Didym,
8. Jod,	31. Quecksilber,	49. Lanthan,
9. Phosphor,	32. Silber,	50 Yttrium,
10. Arsenik, 11. Chrom,	33. Kupfer,	51. Terbium,
12. Vanadin,	34. Wismuth,	52. Erbium,
13. Molybdän,	35. Zinn,	53. Beryllium,
14. Wolfram,	36. Blei,	54. Magnesium,
15. Bor,	37. Kadmium,	55. Calcium,
16. Kohlenstoff,	38. Kobalt,	56. Strontium,
17. Antimon, 18. Tellur,	39. Nickel,	57. Barium,
19. Tantal,	40. Eisen,	58. Lithium,
20. Niobium,	41. Zink,	59. Natrium,
21. Pelopium,		+E 60. Kalium,
22. Titan,	42. Mangan,	TE O. Kallum,
23. Kiesel,		
24. Wasserstoff,		1

Die elektrische Spannung zwischen zwei sich berührenden Körpern ist nach der Temperatur verschieden. Diess ist die Thermoelektrisität der Körper. Seebeck hat sie an Metallen entdeckt, welche in der Gestalt von Stäben an beiden Enden aneinander gelöthet sind. Bei gleichbleibender Temperatur ist auch die Spannung gleich. Man kann dann eine Magnetnadel zwischen einer solchergestalt zusammengelötheten Kette ruhig sammt dem Viereck SCS', Fig. 543, in den magnetischen Meridian stellen. Der obere Theil SCS' ist Kupfer, der untere SS' Wismuth. Erwärmt man nun eine der Löthstellen, so erfolgt eine Abweichung der Magnetnadel, wird aber dieselbe Stelle künstlich erkältet, so geschieht die Abweichung nach der



# 420 DIE RIGENSCHAPTEN DER SUBSTANE DER MINERALIEN. S. 136.

entgegengesetzten Richtung. Der positive elektrische Strom geht an der erwärmten Löthstelle von dem untern Metalle gegen das obere nach folgender Spannungsreihe*):

E	1.	Antimon,	1	10	. Zink,
	2.	Arsenik,	İ	11	. Gold,
	3.	Eisen,		12	. Kapfer,
	4.	Messing,	;	13	Kobalt,
		Rhodium,	1	14	. Palladium,
		Blei,		15	. Platin,
	7.	Zinn,	;	16	. Nickel,
	8.	Silber,	ţ	17	. Merkur,
		Mangan,	+	E 18	. Wismuth.

Nach Becquerel wirken bei sehr hohen Temperaturen Eisen und Platin in umgekehrter Folge. Selbst bei einem einzigen Metalle, z. B. Wismuth oder Antimon, bringt nach Seebeck ungleiche Erwärmung Spuren von elektrischen Strömen hervor.

#### 136. PHOSPHORESZENZ.

Die Lichtentwickelung, welche die Mineralkörper unter gewissen Umständen zeigen, die nicht Verbrennung genannt werden kann, und auch nicht die allen Körpern gemeinschaftliche Erscheinung des Glühens ist, wird Phosphoreszenz genannt. Veränderung in dem Aggregatzustande, veränderte Anordnung der Theile liegt ihr jederzeit zum Grunde. In manchen Fällen, die jedoch weniger dem Mineralogen, als dem Physiker und Chemiker vorkommen, ist sie in der That ein geringer Grad oder eine Modifikation jener beiden Erscheinungen.

Phosphoreszenz wird häufig entwickelt durch mechanische Einwirkung, wenn man ein Mineral mit einem harten Körper ritzt, darauf schlägt, oder ihn entzwei bricht. Die Blende von Kapnik zeigt diese Erscheinung sehr schön, wenn man sie mit einem Messer schabt, oder mit einer Spitze ritzt. Der körnige Kalkstein von Långbanshyttan und Sala in Schweden, vieler Dolomit leuchtet beim Darausschlagen. Zwei Stücke Quarz an-

^{*)} Pourllet Physik von Müller. I., p. 515.

einandergerieben, oder der eine mit dem anderen geritzt, phosphoresziren sehr deutlich. Von vielen anderen Mineralien gilt Achnliches, so vom Apatit, Fluss, Baryt, Glimmer, Amphibol, Topas, wenigstens in einigen ihrer Varietäten. Sehr merkwürdig ist die Lichterscheinung beim Zerapalten oder Zerreissen der Mineralien, wie am Glimmer, der sie sehr leicht zeigt; nur muss man rasch verfahren. Auch das Einknicken der Blättehen phosphoreszirt. Pressung bringt Leuchten hervor, wenn auch vorzüglich an flüssigen, tropfbaren und elastischen Körpern*).

Phosphoreszenz wird durch erhöhte Temperatur erzeugt. Fluss, Diamant beginnen noch unter der Temperatur des siedenden Wassers zu phosphoresziren. Man beobachtet diese Erscheinung gut, wenn man kleine Stückchen oder das Pulver des zu untersuchenden Minerals auf einem Blatte Platinblech, wie solches in den Löthrohrapparaten gewöhnlich gegeben wird, der Einwirkung der Flamme einer Weingeistlampe aussetzt. Häufig geht aber die Eigenschaft durch den Versuch verloren und kann daher nicht zu den unveränderlichen naturhistorischen Eigenschaften gezählt werden, welche das Mineral in seinem natürlichen Zustande besitzt. Manche Körper leuchten im Glühen mit einem besonders hellen Schein, wie z. B. die Kalkerde, auch diess nennt man Phosphoresziren.

Eine höchst wunderbare Erscheinung ist die Phosphoreszenz durch Insolation, das Aussetzen der Körper an das Sonnenlicht. Vorzüglich gewisse Varietäten von Diamant leuchten noch einige Zeit im Dunkeln, wenn sie stark von der Sonne beschienen waren. Der sogenannte Bologneserspath, Schwerspath, leuchtet, geglüht mit Gummiwasser angemacht und getrocknet. Gyps, Fluss, Kalkspath, Aragon, Bernstein zeigen diese Eigenschaft, doch ist sie oft nur sehr kurze Zeit nach der Erleuchtung und in ganz dunklem Raume zu beobachten. Manche Körper dieser Art zeigen besonders diejenige Stelle gegen das Licht empfindlich, welche der Entladung eines starken elektrischen Funkens ausgesetzt waren.

HAUSMANN, Versuch einer Einleitung in die Mineralogie. 1828, pag. 442.

Die Phosphoreszenz war der Gegenstand vieler Forschungen von Dupay. Dessaignes und Placidus Heinrich *).

Das Licht, welches durch Insolation, durch Elektrizität aufgenommen ist, wird von diesen Körpern im Dunkeln als Licht. wenigstens zum Theil wieder ausgeschieden. In der neuesten Zeit hat man erst andere bleibende Wirkungen desselben auf Oberflächen untersucht, die Daguerreischen Lichtbilder, die aber so wie das Ganze des Studiums der Eigenschaften des Lichtes in den hier genannten Beziehungen mehr dem eigentlichen Physiker, als dem Mineralogen anheim fallen.

Lichterscheinungen dieser Art haben in neuester Zeit durch die Entdeckung Moser's ungemein an Wichtigkeit gewonnen, dass sich auf gleichförmigen Flächen Bilder von Gegenständen erzeugen, die in geringer Entfernung davon mit gänzlicher Beseitigung alles ausserlichen Lichtes einige Zeit hindurch fest gehalten werden. Vorzüglich ist dabei die von WAIDELE als Ursache der Eracheinung erwiesene Kondensation von elastischen Flüssigkeiten an der Oberfläche zu einer Art von selbstständiger Atmosphäre von dem grössten Einflusse auf die Betrachtung der gegenseitigen Einwirkung nahe aneinander gestellter Körper überhaupt.

Während der Bildung von Krystallen wird oft Licht entwickelt. Heinrich Rose beschrieb die Erscheinung bei der Krystallisation von schwefelsaurem Kali mit schwefelsaurem Natron. Nur bei dem Zusammenkrystallisiren beider in der Form des ersten entsteht Licht. Die chromsauren und selensauren Salze der belden Alkalien, auch essigsaures Kali, Boraxsäure, besonders nach Buchner Benzoesäure zeigen das Phänomen.

Nach H. Rose ist die Veranlassung desselben der Uebertritt eines Körners aus einem isomeren Zustande in einen andern. Er zählt also dahin auch das Aufglühen vor dem Löthrohre. oder bei erhöhter Temperatur überhaupt, welches verschiedenen Mineralien eigen ist, wie dem Orthit, Gadolinit und andern, auch dem Chromoxyd, der Titansäure und andern Körpern. Sie nehmen am eigenthümlichen Gewichte zu, und sind dann in Säuren viel weniger auflöslich als früher. Silber glüht beim Fest-

^{*)} P. Heinrich, Phosphoreszenz der Körper, Nüruberg 1820.

werden auf, es blickt, indem es im Krystallisationsmoment plötzlich weissglühend wird.

Eine sonderbare Lichtentwickelung beobachtete ich in des verewigten Turner's Laboratorio in Edinburgh an schmeizendem Phosphor. Auf einer silbernen Spatel wurde durch langsames Erwärmen an einem Ende, ein Stückehen Phosphor an dem andern Ende liegend, geschmolzen. Sobald der flache, kleine Tropfen gebildet war, erschien die Oberfläche von zahlreichen, abwechselnden, immer in anderen Richtungen erneuerten, mannigfaltig gebogenen und ausgezachten Lichtlinien, wie von elektrischen Funken bedecht, bis die Entzündung bei steigender Temperatur der Erscheinung plötzlich ein Ende machte.

#### 137. Grachmack.

Es gibt Mineralien, die auf der Zunge einen Geschmackhervorbringen. Die allermeisten von den festen sind geschmacklos, und dieser Gegensatz insbesondere ist für die Anwendung
in der Charakteristik wichtig. Doch verdient angeführt zu werden,
dass das Verhältniss des Geschmackerregens von der Auflöslichkeit
der Körper im Wasser abhänge, und daher nur der praktischen
Anwendbarkeit wegen unter den naturhistorischen Eigenschaften
erscheine. Da manche Körper bei der Eigenschaft des Geschmackerregens zerstörende Eigenschaften auf den Organismus äussern, so
ist bei der Untersuchung derselben die höchste Vorsicht zu empfehlen.

Salze, die so häufig als Effloreszenzen vorkommen, bei welchen wenig andere naturhistorische Eigenschaften wahrnehmbar sind, unterscheiden sich leicht durch den Geschmack.

Die gewöhnlich vorkommenden Arten des Geschmackes sind:

- 1. Zusammenziehend. Die Vitriole.
- 2. Süsslich. Alaun.
- 3. Salzig. Steinsals.
- 4. Alkalisch, Natron.
- 5. Kühlend. Salpeter.
- 6. Bitter. Epsomit.
- 7. Stechend. Salmiak.
- 8. Sauer. Schwefelsäure, nur im Zustande der stärksten Verdünnung zu untersuchen.

Längst haben die Chemiker für die direkte, oft missliche Untersuchung des Geschmacks durch die Zunge, wenigstens in so fern derselbe nauer oder dem Sauern entgegengesetst, nämlich alkalisch ist, durch Pflanzensäfte gefärbte Papiere angewendet. Die blauen im Aligemeinen werden von Säuren roth, von Alkalien grün gefärbt. Jenes zeigt eine saure, diess eine alkalische Reakzion, da sich die Erscheinung auch auf den elektrochemischen Gegensats bezieht. Diese Methode ist sehr empfehlenswerth und wird in den chemischen Lehrbüchern ausführlich eriäutert.

## 138. GRAUCH.

Manche Mineralien besitzen in ihrem gewöhnlichen Zustande einen eigenthümlichen Geruch, wie insbesondere die Erdharze, deren Geruch bituminös ist. Deutlicher erscheint dieser Geruch, und ist dann oft eigenthümlich aromatisch, wenn die Mineralien erwärmt, oder gar einem höheren Temperatursgrade ausgesetzt, wenn sie gerieben oder zerschlagen, auch wenn sie, zum Beispiel durch Anhauchen, befeuchtet werden.

Der Geruch des Hydrothiongases wird mit dem fauler Byer, der des Phosphorwasserstoffgases mit dem fauler Fische verglichen, der eigenthümliche Geruch der schwestigen Säure ist bekannt,

Kalkatein riecht beim Reiben oder Darausschlagen häusig bitu minös, und zwar mit mancherlei Abänderungen, als Stinkstein, zuweilen rein wie Naphtha. Frisch ausgeschlagene Stücke zeigen den Geruch oft stärker, als solche, die lange an der Lust gelegen, und die beim Reiben mehr einen brenzlichen Geruch wahrnehmen lassen, ähnlich dem, welcher entsteht, wenn zwei Quarzstücke oder andere harte Steine aneinander gerieben werden. Die Austern, Ostrea longirostris von Pecsvarad bei Fünskirchen riechen bituminös, Venericardia Jouannoti von Neudörsel bei Theben in einigen Exemplaren, welche ich dort sammelte, entwickelt den Geruch nur im Innern der Muschel, zunächst dem Orte, wo das Thier sich befand. Bei einer Art Diceras von Adrigang an der Wand bei Wienerisch-Neustadt, ist der Geruch am stärksten in den Resten der Epidermis, schwach in der von körnigem Kalkspath erfüllten Schale; die Ausfüllung der leeren Räume mit

Kalkmergel gibt keinen bituminösen Geruch. Ein Schluss auf die katogene Entstehung dieses Geruches aus organischen Resten ist also vollkommen gerechtfertigt, selbst für die ungeheuren Stinksteinstraten aus den durch Ehrenderen in den neueren Kalkbitdungen nachgewiesenen mikroskopischen Thieren.

Auch der Trüffelgeruch manches Quarses und Kalksteines, von den Franzosen Tartuffite genannt, so wie der eines vegetabilische Reste und Foraminiferen enthaltenden Spizasalzes von Wieliezka dürfen wohl auf die organischen Reiche zurückgeführt werden.

Weisser Kalkspath von St. Galien in Steyermark, aber auch der dunkelgraue Kalkstein, in dem er in der Form von Gangtrümmern vorkommt, riecht, wenn man darauf schlägt, von Schwefelwasserstoffgas, ein anderer Beweis von reduktiver Bewegung.

Wenn man mit Eisenkiesen Feuer schlägt, so nimmt man den Geruch des Schwefels, wenn man mit Arsenikkies Feuer schlägt, den knoblauchartigen des Arseniks wahr, welchen diese Mineralien enthalten.

Braunkohle, Schwarzkohle riechen entzündet bituminös, Anthrazit nicht. Dieser Unterschied ist in der Charakteristik schätzbar, obwohl streng genommen, mehr dem Gebiete der Chemie, als der Naturgeschichte angehörend.

Bekanntlich absorbiren poröse Körper mancherlei Gasarten. Sie sind es auch, die befeuchtet einen thonigen Geruch wahrnehmen lassen, wie mancher Thon, der selbst bei einigen, besonders magnesiahältigen Varietäten bitterlich genannt werden kann, wie bei vielen Amphibolen, u. s. w.

Metkwürdig bleibt auch immer der eigenthümliche Geruch gewisser Abtheilungen in den Mineraliensammlungen, etwa der Steatite, Trachyte, Porphyrbreccien und anderer, grösstentheils poröser Körper. Nicht ohne Interesse dürfte eine zusammenhängende Untersuchung dieser Absorptionsverhültnisse seyn, welche wohl sicher das Braunwerden der Oberfläche und die Löthrehr-Reakzion auf organische Stoffe bei manchen magnesiahältigen porösen Körpern bedingen.

## ZWEITES HAUPTSTÜCK.

# SYSTEMATIK.

139. INHALT.

In der Terminologie werden die Eigenschaften der Mineralien einzeln an und für sich zu dem Zwecke betrachtet, um sie genau kennen zu lernen und denjenigen Gebrauch in allen Theilen der Mineralogie davon zu machen, dessen man eben bedarf. In der Systematik betrachtet man die Individuen, an welchen jene untersucht werden können, als Ganze; sie sind der eigentliche Gegenstand aller naturkistorischen Forschung, aber hier ist der Ort, Rechenschaft über ihre grössere oder geringere naturhistorische Verwandtschaft zu geben. Nach den Grundsätzen von Mohs folgen sie den Begriffen der Einerleiheit, Gleichartigkeit und Aehnlichkeit, bilden aber in ihrer Individualität die Grundlage aller ferneren Betrachtungen.

Der ausführlichen philosophischen Begründung und Entwickelung des Verfahrens diese Begriffe zu erhalten, und der Begriffe selbst, wie sie der grosse Meister zuletzt in dem ersten Theile seiner Naturgeschichte des Mineralreiches niedergelegt hat, entnehmen wir hier bloss die Resultate, die möglichst einfach und gedrängt zusammengestellt werden sollen.

#### 140 INDIVIDUOM.

Die Kenntniss der Mineralien in vielerlei Beziehungen war schon sehr weit vorgerückt, Werner hatte sein System, Hauv seine krystallographischen Forschungen bekannt gemacht, und noch war der Begriff eines mineralogischen Individuums nicht auf eine solche Welse festgestellt, dass man dasselbe mit den Individuen der organischen Beiche auf gleicher Stufe betrachten konnte. Mohs hat den Begriff desselben in dem Produkte eines

elnzigen, vollendeten, krystallinischen Anschusses erkannt. Er beruht auf der Krystallisation, mit welcher die unorganische Materie in das Mineralreich eintritt. Was nicht krystallisirt, ist auch nicht individualisirt, oder zeigt keine Individuen.

Für die Terminologie definirt Mons das Individuum als "ein Mineral, welches einen von ursprünglichen Begrenzungen um und um eingeschlossenen Raum einnimmt, und denselben mit einer komogenen Materie stetig erfüllt")."

Für die Bedürfnisse der Systematik wird erläutert, dass das Individuum betrachtet wird als: "eine bestimmte Verbindung einzelner, ungleichnamiger, naturhistorischer Eigenschaften, welche die Natur selbst hervorgebracht hat **)". Uebereinstimmend mit diesen Definitionen wird also in der Terminologie ein abstrakter, in der Systematik ein konkreter Begriff des mineralogischen Individuums zum Grunde gelegt, denn nur was die Natur selbst hervorgebracht hat, darf hier Gegenstand weiterer Forschungen werden.

Das Individuum ist das Gegebene. Die Natur bringt die Individuen hervor, mit den in der Terminologie erläuterten Eigenschaften. Der menschliche Verstand sucht sie erst einzeln kennen zu lernen, dann unter allgemeineren Begriffen zusammensufassen, erst die sunächst aneinanderstehenden, dann die entfernteren, endlich alle.

Die Wichtigkeit dieses von Mons in seiner Reinheit aufgestellten und durchgeführten Begriffes ist selbst jetzt noch keineswegs so allgemein anerkannt und der Begriff selbst so allgemein angenommen, als er es verdient.

So betrachtet in der neuesten Zeit noch BRUDANT als mineralogisches Individuum den "einfachen Körper, das Element oder den Verein einer gewissen Anzahl von Elementen in gewissen relativen Verhältnissen." Cours élémentaire, p. 131.

^{*)} Mons Naturgeschichte des Mineralreiches. p. 24.

^{**)} Mons Naturgeschichte des Mineralreiches. p. 319.

Diese Definition ist der Naturgeschichte, also auch der Mineralogie, die ein Theil derselben ist, gänzlich fremd.

Ohne dem Monsischen Begriffe des Individuums ist die Mineralogie selbst keine unabhängige Wissenschaft.

#### 141. KINERLEIHEIT.

Es gibt Individuen im Mineralreiche, welche so genau mit einander in Bezug auf ihre Eigenschaften übereinstimmen, dass man bei der Untersuchung eines jeden einzelnen derselben stets zu dem gleichen Resultate gelangt, eine gleiche Verbindung ungleichartiger naturhistorischer Eigenschaft entdeckt. Eine Anzahl gleich grosser, gleich kolombinroth gefärbter Granateide von gleicher Härte, gleichem spezisischen Gewicht, ursprünglich in Chloritschiefer, nur das eine nicht an demselben Orte wie das andere eingewachsen, und nun nebeneinanderliegend, von Granat entsprechen streng dem Begriffe der Einerleiheit oder Identität. Bei aufgewachsenen Krystalien, oder solchen, deren Grösse abweicht, dürfen wir nichts desto weniger ebenfalls vollkommene Rinerleiheit annehmen, wie wenn zum Beispiel mehrere apfelgrüne Hexaeder von Fluss, entweder von einander getrennt auf einer gemeinschaftlichen Grundlage aufgewachsen erscheinen, oder wenn sie sich zum Theil berühren, oder auf verschiedenen Stücken, selbst von verschiedenen Lokalitäten beobachtet werden.

Man sagt von Individuen der Art, wie sie oben betrachtet wurden, in deren naturhistorischen Eigenschaften sich keine Unterschiede auffinden lassen, dass sie einerlei oder identisch sind.

## 142. GLEICHARTIGKEIT.

Unter der Masse von Individuen, welche die Natur una darbietet, gibt es aber solche, die in allen ihren Eigenschaften übereinstimmen, bis auf eine einzige. Es gibt apfelgrüne Hexaeder von Fluss, und es gibt apfelgrüne Oktaeder von Fluss. Man trifft aber auch Individuen, welche als Krystallgestalt eine Kombination aus dem Hexaeder und dem Oktaer erkennen lassen. In dem letzten Individue zeigt die Summe der übrigen naturhistorischen Eigenschaften die Gestalt des Hexaeders und des Ok-

taeders zugleich, vermöge des ersteren ist das Individuum identisch mit dem einen, vermöge des letzteren mit dem zweiten der zuerst betrachteten Individuen. Man sagt von Individuen, welche sich so nahe stehen, wie die vorhergehenden, in welchen der Begriff der Einerleiheit durch Substitution von Eigenschaften, welche an einem Individuum vorkommen können, hervorgebracht wird, dass sie gleich artig sind.

Hexaeder und Oktaeder kommen zusammen in Kombination vor, können von einander abg leitet werden, gehören zu einer Krystallreihe. Was von ihnen gezeigt wurde, gilt als Felge für alle übrigen Krystallreihen. Die letzteren treten also für den Begriff der Gleichartigkeit an die Stelle der absoluten Uebereinstimmung der Formen für die Identität.

Man kennt aber eine grosse Anzahl verschiedener Individuen von Fluss, die sämmtlich die Gestalt von Hexaedern besitzen, aber eine grosse Mannigfaltigkeit von Farben zeigen, Varietäten von Gelb, wie honiggelb, weingelb, von Grün, wie grasgrün, apfelgrün, berggrün, von Blau, wie himmelblau, violblau, einige von Roth, wie kermesinroth, rosenroth, die durch blasse Tinten in das vollkommen Ungefärbte und Wasserhelle übergehen, und sich mannigfaltig in einander verlaufen. Bei dem Versuche, die am wenigsten verschiedenen Individuen zu versammeln, entdeckt der Mineraloge die Farbenreihe, eine Aufeinanderfolge oder ein Netz verschiedener einzelner Farbenabänderungen, die so genau und unmittelbar auf einander folgen. dass man nicht im Stande ist, zu sagen, wo man innerhalb derselben einen Abschnitt machen solite, wo die eine Hauptfarbe ende, und die andere beginne. Individuen, welche in allen Eigenschaften übereinstimmen bis auf die Farben, sind trots dieser Verschiedenheit gleichartig, wenn diese Verschiedenheiten selbst eine zusammenhängende Reihe bilden.

Die nämlichen Schlüsse, welche von der Krystallreihe gelten, sind auch auf die Farbenreihe anwendbar, nämlich die Farbenreihe tritt für den Begriff der Gleichartigkeit genau an die Stelle der einzelnen Farbentinten für den Begriff der Identität. Aber die Krystallreihe lässt sich aus einer einzigen beobachteten Gestalt entwickeln, während man bei der Farbenreihe

weder über die Grenzen hinausgehen darf, noch auch Zwischenglieder vorauszusetzen berechtigt ist, welche etwaige Lücken anaföllen sollten.

### 143. Kennzeichenreihen.

Gleichartige Individuen besitzen dem Vorhergehenden zu Folge entweder vollkommen gleiche naturhistorische Eigenschaften, oder die Verschiedenheiten, welche in denselben vorkommen, bilden aufeinanderfolgende Glieder von zusammenhängenden Reihen. Man nennt diese Reihen in den Eigenschaften Kennzeichen, weit die Eigenschaften selbst in dem vierten Hauptstücke der bestimmenden Mineralogie als Mittel zur Erkennung der Individuen benützt werden. Die Eigenschaften der Mineralien sollen hier kürzlich in der Folge, wie sie in dem Hauptstücke der Terminologie erörtert wurden, betrachtet werden, um zu untersuchen, welche zu den unveränderlichen, welche zu den reihenbildenden gezählt werden müssen. Beständig müssen sie beide seyn, die ersten absolut, die letzten als Ganze betrachtet.

- 1. Gestalt. Die Krystalireihen stimmen als Kennseichenreihen vollkommen mit dem geometrisch entwickelten Begriffe
  überein. Reihen, die zu verschiedenen Krystallsystemen gebören, können unter gleichartigen Individuen nicht vorkommen.
  Auch ein bestimmt verschiedener Charakter der Kombinationen,
  das Verhältniss der Pantoedrie und Hemiedrie entscheidet, doch
  darf man nie der Beobachtung vorgreifen, und das etwa nicht
  Beobachtete als nicht existirend voraussetzen.
- 2. Ober fläche, Reihen in der Beschaffenheit derselben sind gewöhnlich und beruhen oft auf Zufälligem. Krystalle und Körner, eckige Stücke, Zusammensetzungsstücke von mancherlei Form hängen durch sie mit einander zusammen.
- 3. Theilbarkeit. Gewöhnlich von dem höchsten Grade der Gleichförmigkeit. In Bezug auf die Art derselben, als innerer Ausdruck der Krystallisation, ist diese Eigenschaft nach den Verhältnissen der Gestalt zu beurtheilen. In der Vollkommenheit gibt es ziemlich ausgedehnte Reihen, wie z. B. beim Kalkspath, der als Doppelspath von Island glattflächig mit der grössten Voll-

kommenheit theilbar ist, während es Varietäten gibt, aus denen nur beinahe unkennbare Rhomboeder erhalten werden können.

- 4. Bruch. Reihen finden sich aus Theilbarkeit in muschligem und ebenen Bruch, so wie diese Erscheinungen ebenfalls an gleichartigen Mineralien in Reihen vorkommen.
- 5. Zusammensetzung. Von den grossen erkennbaren Individuen, die einzeln erscheinen, bis zu denjenigen, welche nur noch vermittelst der stärksten Vergrösserung wahrgenommen werden können, und in den mannigfaltigsten Zusammensetzungen sind die Reihen überall vorhanden. Man erkennt sie im Aeussern und in der Struktur. Grosse und kleine Individuen, einfache und zusammengesetzte Mineralien können gleichartig seyn, letztere jedoch nur kollektiv.
- 6. Glanz. Die Art des Glanzes ist häufig beständig, so der Perlmutterglanz auf einzelnen vollkommenen Theilungsflächen am Gyps; aber es kommen auch Reihen vor, wie am Quarz eine Reihe von Glasglanz in den Fettglanz, am Rothgiltigerz vom Diamantglanz in den unvollkommenen Metallglanz. Der vollkommene Metallglanz ist beständig. Die Grade des Glanzes bilden Reihen. Quarz kommt vom stärksten Glanze bis zum schimmernden vor; letzteres jedoch nur an zusammengesetzten Varietäten. Das gänzlich Glanzlose bei erdigen Mineralien ist an vollkommen erkennbaren Individuen, deren Grösse nicht zu unbedeutend ist, nicht zu finden.
- 7. Farbe. Die metallischen Farben in Individuen bilden keine Reihen. Stets ist das Gold goldgelb; der Bleiglanz bleigrau. Nur das Eisenschwarze bildet am Eisenglanz eine Reihe in das Dunkelkirschrothe, das Koschenillerothe am Rothgiltigerz und Zinnober zieht sich in das Eisenschwarze und Dunkelbleigraue. Unter den nicht metallischen Farben gibt es auch eine grosse Anzahl, die unveränderlich sind. Aus nicht naturhistorischen, nämlich aus chemischen Untersuchungen weiss man, dass diese direkt die Farben von Metalloxyden oder gewissen Verbindungen derselben mit anderen Körpern sind. Zunächst um das Weisse reihen sich aber die gewöhnlichen Farben in mancherlei Nuanzen oder Schattirungen an, die es erlauben, oft ziemlich ausgedelnte und merkwürdige Farbenreihen zusammenzustellen.

Auch im Striche, doch hier beschränkter, finden sich reihenweise Abstufungen, wie bei Both- und Brauneisenstein und andern.

- 8. Durchsichtigkeit. Sie ist verschiedener Grade fähig und bildet an gleichartigen Mineralien Reihen.
- 9. Strahlenbrechung u. s. w. Es gibt keine Reihe, also auch keine Gleichartigkeit swischen Individuen mit einfacher und mit doppelter Strahlenbrechung; zwischen Individuen mit einer positiven oder negativen Axe, zwischen einaxigen und zweiaxigen Individuen; auch dürfen wir erwarten, dass die Winkel der beiden Axen sich als Gleichartigkeit unterstützend oder aufhebend zeigen werden. Doch fehlt hier noch manche Untersuchung dieser höchst wichtigen Eigenschaften. Der Exponent des Brechungsverhältnisses der Individuen mit einfacher Strahlenbrechung und des ordinären Strahles der doppelten sind unveränderlich, auch das numerische Verhältniss zwischen dem ordinären und extraordinären. Der Pleochroismus, obwohl in ungefärbten Strahlen endigend, bildet stets einen schneidenden Gegensats in seinen verschiedenen Farben.
- 10. Wärme. Mancherlei Eigenschaften erscheinen uns als feststehende, die Dlathermie, die Leitungsfähigkeit, die Wärmekapacität.
- 11. Aggregation. Es gibt keine Reihe zwischen Flüssigem und Krystallisirtem oder Individualisirtem. Die Annahme von regelmässiger Gestalt ist mit flüssigem Zustande unvereinbar. Wohl ist aber Flüssiges mit Festem, in amorphem Zustande durch Reihen verbunden, nämlich durch das Zäheflüssige, so wie auch bei zusammengesetzten und gemengten Mineralien, unter dem Einflusse des Gewichts ihrer eigenen Masse und der Temperatur, mancherlei Mittelzustände eintreten.

Auch die übrigen Erscheinungen der Aggregation sind nicht reihenbildende.

- 12. Härte. Ble ist entweder bei den gleichartigen Individuen gänzlich gleich, oder fällt zwischen sehr enge Grenzen, die gewöhnlich 0.5 der Monsischen Skale nicht überschreiten.
- 13. Eigenthümliches Gewicht. Die Resultate der Beobachtung an Individuen, die gleichartig sind, stimmen so genau überein, dass sie sich eben so wie die Winkel der Krystall-

formen, festen Pankten nähern. Kupppen hat mit Erfolg versucht aus dem Atomgewichte und einem Krystallvolumen das Gewicht zu berechnen. Man könnte eben so gut aus dem Krystallvolumen und dem spezifischen Gewichte das Atomengewicht suchen. In der That weichen die Beobachtungen in den spezifischen Gewichten desselben Körpers wenig ab und bringen jedenfalls eine nur wenig ausgedehnte Reihe hervor. Die absoluten Unterschiede sind natürlich grösser bei dem höheren spezifischen Gewichte.

- 14. Magnetismus. Der retraktorische ist beständig, der attraktorische wechselt.
- 15. Elektrizität. Sehr häufig; gewöhnlich um feste Punkte versammelt.
- 16. Geruch, Geschmack. Bei gleichartigen Individuen nicht verschieden.

Mehrere der Eigenschaften lassen sich durch Zahl, Masse und Gewicht ausdrücken, mehrere durch Festhalten von Empfindungen, mehrere beruhen auf Gegensätzen. Für das Versammela gleichartiger Individuen müssen wir sie nichts desteweniger als von gleichem Werthe betrachten.

# 144. Spezies, Uebergärge, Varietät.

Ein Inbegriff gleichartiger Individuen wird eine Spezies oder Art genannt. Er ist vollständig, nach Aussen scharf begrenzt, im Innern geordnet und zusammenhängend. Die Verbindungen der einzelnen Individuen sind die Uebergänge, und die Individuen, insofern sie nicht identisch sind, werden Abänderungen oder Varietäten der Spezies genannt. Mons, p. 332.

Jede Spezies muss ein Ganzes seyn, indem alle ihre Varietäten durch Uebergünge in den Kennzeichenreihen verbunden sind. Nichts fehlt auch in ihrem Umfange, denn es wurde verausgesetzt, dass alle Individuen untersucht, und die gleichartigen versammelt worden sind. Die Untersuchung geschah nach naturhistorischen Grundsätzen, der Terminologie entsprechend; nichts Fremdartiges, nichts der Naturgeschichte nicht Angehöriges ist dabei berücksichtigt worden.

Durch die Uebergänge werden Varietäten innerhalb einer Spezies verbunden, die auf den ersten Blick oft einander wenig Haidinger's Mineralogie. 28

ähnlich sehen. Vorzöglich wegen der im Vorhergehenden erwähnten Grössenunterschiede, §. 143, 5, verbinden sich Varietäten, von denen die Letzteren seibst nicht mehr alle Eigenschaften unmittelbar wahrnehmen lassen, welche die Individuen zeigen. Es ist kein Uebergang aus einer Spezies in die andere möglich, weil zwei Spezies, zwischen welchen ein wirklicher Uebergang stattfindet, nicht verschieden sind, sondern nur eine Spezies ausmachen würden. Mohs., p. 335.

Varietäten innerhalb der Spezies sind die um gewisse feste Punkte sich sammelnden beinahe oder völlig identischen Individuen. Es ist oft wichtig, solche besonders zu bezeichnen, die ihrer Eigenthümlichkeiten wegen etwa zu besonderen Zwecken verwendbar sind, wie die durchsichtigen Varietäten gewisser Spezies aus der Ordnung der Gemmen zu Schmucksteinen oder die mancherlei Arten zusammengesetzter Kalksteine, die als Marmor so vielfältig verwendet werden. Eigentliche Eintheilungen innerhalb der Spezies sind jedoch keineswegs vortheilhaft, da sie doch nicht mit strenger Konsequenz durchgeführt werden können, eben weil alles aufs Genaueste durch Uebergänge verbunden ist,

Der Name Spezies bedeutet nach dem obigen Begriffe dasjenige in der Mineralogie, was der Spezies in der Zoologie und
Botanik entspricht. Was zu einer Spezies gehört ist gleichartig, gehört zu einer Art. Mans hat daher im Deutschen
das Wort Art für Spezies gebraucht. Werner, ebenso wie Blumenbach und nach ihnen viele Mineralogen, insbesondere Weiss
geben der Spezies den Namen Gattung, und dieses Wort ist
gegenwärtig ebenfalls sehr häufig in Anwendung. Hausmann
suchte die beiden Worte Gattung und Art durch das Wort Subatans oder Mineralsubstans zu vermeiden, aber manche Formationen sind erst die Spezies. Breithaupt sagt Spezie.
Wir bedienen uns vorzugsweise des Wortes Mineralspezies,
oder Spezies mit Mons.

WERBER forderte in seiner Definition der Gattung, dass "die "äusseren Kennseichen der Fossilien, welche sie begriffen, keine "wesentlichen Verschiedenheiten, sondern die höchste Ueberein"stimmung, also den höchsten Grad der eryktognostischen Ver"wandtschaft zeigen."

HAÜY neunt Spezies den "Inbegriff von Körpern, deren in-"tegrirende Moleküle gleiche Form besitzen und die aus gleichen "Bestandtheilen in gleichen Verhältnissen zusammengesetzt sind." Traité, 2de Ed. I. p. 26.

HAUSMANN definirt die anorganologische Spezies als den "Inbe"griff derjenigen Mineralkörper, welche bei einer gleichen oder
"gleichmässigen chemischen Konstitution, ein gleiches Krystallis"sationensystem besitzen, oder bei dem Mangel der Krystallisa"tion, in anderen mit der Mischung in genauem Verhältniss ste"henden, äusseren Eigenschaften übereinstimmen." Mineralogie, p. 656.

Nach Bereelius ist eine Mineralspezies der "Inbegriff der "Mineralkörper, welche aus derselben chemischen Verbindung "nach der Qualität und Quantität der Stoffe bestehen, und da"her durch dieselbe chemisch-mineralogische Formel beseichnet
"werden können."

BREITHAUFT betrachtet als Spezies "alle diejenigen Mineral-"abänderungen, welche absolut oder relativ identisch sind." Handbuch, I. p. 404.

BEUDART nimmt, wie oben \$. 140 bemerkt wurde, als Spesies an: "den Inbegriff der aus denselben Bestandtheilen in glei"chem Verhältniss gebildeten Körper."

Andere Mineralogen schliessen sich der einen oder der andern Definition an. Diese sind entweder naturhistorisch, oder chemisch; einige davon mehr, andere weniger fest bestimmt, und wieder auf andere Definitionen sich berufend, die selbst noch nicht vollständig erörtert sind.

#### 145. CHEMISCH-MINERALOGISCHE SPEZIES.

Der chemische Theil der Definitionen verlangt die Kenntniss der Elemente, nämlich der sechzig einfachen bisher noch nicht durch chemische Mittel zerlegten Körper. Gleiche Mischungsverhältnisse derselben, aus den Arbeiten der bewährtesten Chemiker berechnet, in den mannigfaltigen Verbindungen, welche sie mit einander hervorbringen, besitzen verschiedenes absolutes Gewicht. Man nennt sie Atome, das Gewicht derselben Atomengewicht.

Folgendes ist die neueste Tabelle derselben nach Wöhlen*), doch zur Bequemlichkeit bei den Vergleichungen zum Behufe der Beurtheilung der Zusammensetzung in alphabetischer Ordnung, und mit Angabe sowohl der einfachen als auch der Doppelatome:

# Die Atomengewichte der einfachen Stoffe.

1. Alaminium	(Al	171-17	10 - 1	(J	789.75
	}_A.I	342.33	19. Jod	{ <b>J</b>	1579.50
2. Antimon	(Sb	806.45	20. Iridium	Ir	1233.50
	8b	1612.90	21. Kalium	K	488-94
3. Arsenik	(As	470-04	22. Kiesel	Si	277-31
	{ <b>A</b> s	940.08	23. Kobalt	Co	368-99
4. Barium	Ba	856 88	24. Kohlenstoff	C	75.12
5. Beryllium	Be	87.12	25. Kupfer	Cu	395.70
6. Blei	Pb	1294.50	26. Lanthan	La	. 9
7. Bor	R	136-20	27. Lithium	Li	80.33
. 8. Brom	(Br	499.81	28. Magnesium	Mg	158:35
	Br	999.63	29. Mangan	Mn	345.89
9. Cadmium	Cd	696.77	30. Molybdän	.Mo	<b>598-52</b>
10. Calcium	Ca	251.90	31. Natrium	Na	290 90
11. Cerium	Ce bisl	er 574·70	32. Nickel	Ni	<b>369 68</b>
12. Chlor	(Cl	221.60	33. Niobium	Nb	9
	(CI	443.20	34. Osmium	Os	1244-49
13. Chrom	(Cr	351.82	35. Palladium	Pd	665.90
	(Cr	703-64	36. Pelopium	Pp	ş
14. Didymium	D	?	27 Dhamban	(P	196-14
15. Eisen	(Fe	349.81	37. Phosphor	(P	392-29
	{Fe	699.62	38. Platin	Pt	1233.50
16. Erbium	E	9	39. Quecksilber	· Hg	1265·82
17. Fluor	(F	116·90	40. Rhodium	Rh	651.39
	( <b>.</b>	233.80	41. Saueratoff	0	100.00
18. Gold	(Au	1243-01	42. Schwefel	8	201-17
	(Au	2486-02	43. Selen	Se	494.58
			44. Silber	Ag	1349.01

^{*)} Grundriss der unorganischen Chemie. 1844, p. 4.

45. Stickstoff	{N }N.	87·62 175·25	54. Wasserstoff	[ } } } H	6·2398 12·4795
46. Strontium	Sr		55. Wismuth	Bi	886.92
47. Tantal	Ta.	1153.72	56. Wolfram	$\mathbf{w}$	1183.00
48. Tellur	Te	801.76	57. Yttrium	Y bishe	r 402·51
49. Terbium	T	. 8	58. Zink	Za	406.59
50. Thorium	- Th	744.90	59. Zinn	<b>S</b> n	735.29
51. Titan	Ti	303.66	60. Zirkonium	SZr .	420.20
<b>52</b> . Uran	U	742.84		( <del>Z</del> r	840.40
53. Vanadin	V.	856.89			

Die Körper verbinden sich nur nach gewissen durch die Erfahrung vielfältig bewiesenen einfachen Verhältnissen, den Gesetzen der Stöchiometrie; gleiche Atome mit gleichen, oder in den Verhältnissen von 1:2, 1:3, 2:3 und wenigen andern. Das Oxygen stellt den Massstab der Atomgewichte vor, die Verbindungen mit demselben, Oxyde und Säuren werden so wie jeder Körper durch den in der Tabelle beigesetzten Buchstaben, durch Punkte über diesen bezeichnet. Zusammengesetzte Atome verbinden sich wieder nach bestimmten Proportionen mit einander. Der Baryt, aus Baryterde und Schwefelsäure bestehend, hat zur Formel Baß. Die Baryterde besteht aus je einem Atom Barium und Oxygen, die Schwefelsäure aus drei Atomen Oxygen und einem Atom Schwefel. Zur Berechnung der Mischung schreibt man

$$B_a + 0 = 856.88 + 100.00 = 956.88$$
  
 $S_a + 30 = 201.16 + 300.00 = 501.17$   
 $S_a = 1458.05$ .

Diese Summe auf die Benennung 100.00 gebracht zertheilt sich in Baryterde 65.63, Schwefelsäure 34.37.

Statt der chemischen Formel BaS wird für den Gebrauch der chemisch-mineralogischen Systeme eine sogenannte mineralogische Formel, die Formel BaS³ bloss um das Verhältniss des Sauerstoffs auszudrücken angewendet. Die ersteren verdienen zum allgemeinen Gebrauche vorgezogen zu werden, da sie mehr Kenntniss mittheilen, wo man ihrer wirklich bedarf, doch sind auch die mineralogischen zur Anschaulichmachung gewisser Uebersichten nützlich.

Es gibt Körper, deren Verbindungen ähnlichen Formeln entsprechen, und zwar in vielen gewissermassen parallelen Reihen. Mitscherlich nannte sie isomorphe Körper von dem Umstande, dass das Aeussere der hervorgebrachten Verbindungen ebenfalls eine grosse Achnlichkeit zeigt. in Allem, was auf die Krystallform Bezug hat. Die Karbonate oder kohlensauren Verbindungen von Kalk, Magnesia, Mangan, Eisen, Zink, die Sulfate oder . schwefelsauren Verbindungen von Baryt, Strontian und Blei. andererseits wieder die Karbonate von Blei. Baryt. Strontian, Kalk, zeigen unter sich ähnliche Formen. Kohlensaurer Kalk ist dimorph oder isomerisch, denn im Kalkspath und Aragon haben die genauesten Arbeiten der Chemiker die gänzlich gleiche chemische Konstitution nachgewiesen, und doch weichen sie in der Form und in allen den wichtigsten Bigenschaften von einander ab. Bei den einfachen Körpern nennt Berzelius einen ähnlichen Zustand allotropisch, wie bei dem bekannten Beispiele von Diamant, Kohle und Graphit. Nur durch Vergleichung der chemischen Eigenschasten und Zusammensetzung mit den eigentlich naturhistorischen ist es möglich, über diese Verhältnisse gründlich zu urtheilen. Ueberaus wichtig ist HEINRICH ROSE's Entdeckung eines wahren Trimorphis-. mus an der Titansäure, von der Temperatur abhängig, am Anatas. Brookit und Rutil.

Man hat zuerst die in die Augen fallendsten Beispiele des Isomorphismus und Dimorphismus aufgefunden, aber doch soll immer Neues entdeckt werden. Daher fand man denn auch später dergleichen Verhältnisse auf, wo sie gar nicht bestehen. Man erlässt mir wohl Beispiele anzuführen, wird es aber gewiss nicht zu strenge finden, wenn verlangt wird, dass dergleichen Angaben nicht nur durch chemische, sondern auch durch die genaueste Untersuchung und Kenntniss der krystallographischen Verhältnisse begründet seyen, nicht aber auf blossen Voraussetzungen beruhen.

Isomorphe Körper tauschen sich in den natürlich vorkommenden Mineralien in kleinen Quantitäten aus, oder vicariiren nach Fuchs. Die chemische Formel wird dann modifiziert, und anstatt derselben ein allgemeineres Zeichen, nämlich R für das Radikal gewählt. Diess gewährt theoretische Uebersicht, aber eine solche, die das eigentliche Wesen des eben in der Untersuchung befindlichen Körpers unbestimmt lässt. Es ist die Umgehung einer Schwierigkeit in der Bestimmung der Spezies, um derentwillen man die naturhistorische Untersuchung für ungenügend hielt.

Gold wird nie in Silber übergehen, eine Spezies in die andere, wenn auch manches natürlich vorkommende Gold von geringerem eigenthümlichen Gewichte als das geschmolzene, silberhältig befunden wird, und einzelne seltene Stufen, als Elektrum, näher an Silber als an Gold beschrieben worden sind.

Die Definitionen der chemischen Spezies sind vollkommen ausreichend innerhalb dieser Wissenschaft selbst, je de Formel eine Spezies, aber die allotropischen, die isomeren Zustände, die Isomorphie machen es nothwendig, den Gegenstand von zwei Seiten zu betrachten, um sodann Vergleichungen austellen zu können. So wenig also chemische Kenntniss auffordern kann, die unabhängigen naturhistorischen Bestimmungen zu modifiziren, oder gar für geringfügig zu halten, so muss sie vielmehr uns bestimmen, diese Seite mit Nachdruck zu pflegen, um Vergleichungspunkte mit den Resultaten jener Wissenschaft zu gewinnen, die täglich wichtiger und interessanter werden.

Frankenheim bemerkt, gestützt auf die mittelbare Dimerphie, wenn ein Körper A dem B, dieser einem Dritten C, C wieder einem Körper D isomorph ist, dass die Möglichkeit in gleichen Formen zu krystallisiren, unter gewissen Umständen sich sehr weit ausdehnen könnte: "Man würde vielleicht nicht "übertreiben, wenn man behauptete, es könne ein Körper von "jeder quantitativen Zusammensetzung in einer jeden Ordnung "(von Formen) krystallisiren *)." Wenn allgemeine Uebersichten einen so entfernten Standpunkt einnehmen, und ein scheinbares Uebermass von Kenntniss gleiches Resultat mit gänzlicher Kenntnisslosigkeit bietet, so muss man es immer als mehr wünschenswerth anschen, aus einem, wenn auch beschränkterem

^{*)} System der Krystalle, p. 165.

Gesichtspunkte, aber mit grösster Genauigkeit dasjenige zu untersuchen, was jenen theoretischen Betrachtungen zur Grundlage dienen soll.

Fassen wir nach diesem wissenschaftlichen den praktischen Gesichtspunkt ins Auge, so ist man ohne vorhergegangene naturhistorische Bestimmung nicht der Reinheit des analysirten Minerals versichert. Gemenge erhalten Formeln wie einfache Mineralien, ältere Analysen müssen nach den neuern Kenntnissen neu beurtheilt werden, ja sogar unzuverlässige Analysen werden in Formeln gerechnet, und wenn sie auch von den ersten Chemikern bezweifelt werden, so bleiben sie nichts destoweniger eine Bürde der Wissenschaft.

Jahre lang werden so manche Bestimmungen von einem mineralogischen Werke in das andere übertragen, bis einmal der Zufall einem Mineralogen oder einem Chemiker, der auf die naturhistorischen Verhältnisse Rücksicht nimmt, eine solche schlecht bestimmte Varietät in die Hände bringt, und es dann möglich macht, ihrer wieder aus den Systemen oder den Anhängen zu denselben los zu werden.

#### 146. Amorphe Könper.

Wenn auch in Bezug auf Mannigfaltigkeit der Eigenschaften am meisten beschränkt, bieten die amorphen Körper eben durch ihren Mangel an Individualität bedeutende Schwierigkeiten. Sie können von dem Individuo ausgehend gar nicht in Spezies versammelt werden, weil sie kein Individuum zeigen. Bei denen mit nachahmenden Gestalten setzte Mons wenigstens verschwindende Individualität voraus. Doch ist der geringen Anzahl wegen in der Praxis die Schwierigkeit weniger störend, da man diese Mineralien so behandeln kann, als ob ihre Formen noch nicht entdeckt wären. Sie werden nur nach Analogie als Spezies betrachtet. Whise nennt sie Nobengattungen. Nicht ausgebildete Mineralien, Thone und dergleichen, oder die letaten Ueberbleibsel von Verwitterung sind gewöhnlich eben so unbestimmbar oder in der Bestimmung unsicher, in chemischer, wie in naturhistorischer Beziehung. Ihre chemische Kenntniss darf aber stets als werthvoller betrachtet werden, als ihre naturhistorische, wenn auch diese, so welt sie möglich ist, jener vorangehen muss. Amorphe Körper zeigen eben so wenig Gleichförmigkeit in ihrer chemischen Zusammensetzung, als sie Evidens in ihrem naturbistorischen Erscheinen zeigen, da die regelmässige Form, die Krystallisation fehlt.

### 147. KLASSIFIBATION. SYSTEM.

Die Spezies wurde oben, nach den naturhistorischen Grundsätzen von Mons genügend entwickelt, und ohne die in der Natur der Sache liegenden Schwierigkeiten zu umgehen, wurde auch des Wesens der chemischen Speziesbestimmung gedacht. Ihre Evidenz geht gleichen Schritt mit der naturhistorischen, wo diese schwierig wird, hilft auch jene nicht zur Klarheit. Die naturhistorische Spezies bleibt also allein als der rein wissenschaftliche Gegenstand der Klassifikation in der Mineralogie übrig.

Der Begriff der Gleich artigkeit auf das Mannigfaltige der Natur im Mineralreiche angewandt, gibt die mineralogische Spezies. Mit der Bestimmung der Spezies hat er aber auch das Ende der Möglichkeit seiner Anwendung erreicht. Die Spezies sind einander in verschiedenem Grade ähnlich. Der Begriff der Aehnlichkeit, als dasjenige, was der volkommenen Uebereinstimmung zunächst steht, tritt nun in seiner Folge auf. Die naturhistorische Aehnlichkeit in dem Sinne von Moha wird nicht durch die Uebereinstimmung gewisser Merkmale ausgedrückt, obwohl sie auf solcher Uebereinstimmung beruht. Sie ist dasjenige, was die Botaniker auch den Habitus nennen. Auf die naturhistorische Aehnlichkeit gründete Moha die Zusammenstellungen in seinem Systeme.

Das Mannigfaltige der Natur im Mineralreiche nun in Spezies vereinigt, wird in den Mineral-Systemen in allgemeinern Beziehungen betrachtet. Man kann nämlich zuvörderst ein einzelnes Merkmal bestimmen, und nach demselben die zu klassifizirenden Spezies eintheilen. Das Merkmal muss nothwendig an allen wahrzunehmen seyn. Ist die erste Eintheilung vollendet, so gibt das erste Merkmal näher bestimmt eine zweite, oder man kann dazu auch ein zweites Merkmal anwenden. So unter-

theilt man fort, bis bei der immer geringer werdenden Anzahl der Spezies nun endlich der Ueberblick der wenigen hinlänglich klar ist. Man erhält durch diese Eintheilungen ein System, und zwar ein analytisches, oder wie es auch oft genannt wird, ein künstliches.

Dem analytischen Verfahren ist das synthetische entgegengesetzt, dessen sich Mons bei der Aufstellung seines Systemes bedlente. Mons stellte diejenigen Mineralspezies zunächst, welche einander dem Anschen nach am ähnlichsten sind. Er bildete daraus Geschlechter, genera, eine Klassifikationsstufe, die dem Genus in der Botanik und Zoologie entspricht. Die zunächst einander ähnlichen Genera wurden in Ordnungen versammelt. welche den Familien der natürlichen Systeme in ienen Reichen entsprechen. Endlich versammelten sich die Ordnungen in Klassen, diese bildeten das Mineraleystem selbst, nach dem Ausspruche Linné's: Generum genus est ordo, ordinum autem genus classis est. Phil. bot. S. 204. Das Monsische System ist ein synthetisches, ein System von derjeniger Art, welche auch häufig natürliche genannt werden. Der Wortlaut natürlich hat zu vielfültigen Erörterungen Anlass gegeben, indam dem Natürlichen is auch das Unnatürliche entgegengesetzt ist, und jeder Naturforscher bei redlichem Streben sich bewusst war, nichts Unnatürliches in seinem von jenem abweichenden Systome hervorgebracht zu haben.

Das Mineralsystem mit seinen Klassen, Ordnungen und Geschlechtern umfasst eine Reihe von Arten oder Spezies, die nach ihrer grössern oder geringern Achnlichkeit auf einander folgen. Die Reihenfolge ist für das System Bedingniss, denn die leichte Uebersicht ist der Zweck desselben, und dieser wird nicht durch ein Fischennets, oder ein körperliches Netz, sondern nur durch einen einfachen Faden, filum ariadneum, sagt Linné, erreicht, der durch das Labyrinth der Erscheinungen hindurchführt.

Die Reihe der Genera und Spezies in dem Monsischen Systeme wird stets ein glänzendes Denkmal seines Scharsblicks in Aussindung naturbisterischer Achnlichkeit, und seiner Kenntniss der Produkte des Mineralreiches bleiben, wenn auch die spätere Zeit Manches damals wonig Bekannte uns in Verhältnissen er-

scheinen lässt, welche hier und dort Modifikationen in derselben begründen. Niemand wird den Eindruck je zu vergessen im Stande seyn, den reiche Sammlungen nach dem Monsischen Systeme aufgestellt, auf den Beschauer hervorbringen, wie die Sammlung des Johanneums in Gratz erst von Mons, dann von Annen, nun von Haltmeren geordnet, die des vaterländischen Museums in Prag von Zippe gebildet, oder besonders die schöne Sammlung des k. k. Hofmineralienkabinettes, erst von Mons nach seinem Systeme geordnet, und nun neuerdings durch Partsch in verbesserter Gestalt aufgestellt. So viele andere Sammlungen erscheinen wie zusammengewürfelt, wenn man naturhistorische Achnlichkeit sucht, man ist gezwungen, der Spezies ausschliesslich seine Aufmerksamkeit zu weihen, während hier die verschiedenen Beziehungen der Achnlichkeit wohlthätig dem Schönheitssinne zusagen.

Die naturhiatorische Achnlichkeit ist sehr verschiedener Grade fähig. Der erste, höchste Grad der Aehnlichkeit bringt das Geschlecht hervor. Die verschiedenen Spezies eines Geschlechtes stehen einander gewissermassen parallel. Sie sind einander oft so ungemein ähnlich, dass man sie lange wirklich für identisch gehalten hat, wie etwa die zwei Eisenkiese, Pyrit und Markasit, nämlich den hexaedrischen und prismatischen, oder die verschiedenen Spezies des Genus Kuphonspath, oder die Feidspathe, Adular, Albit, Labrador und so weiter. Ein sehr merkwürdiges Beispiel ist das Genus Augitspath. Die Varietäten der einzelnen Spezies sind einander oft wenig ähnlich, wie Tremolith, Strahlstein, Hornblende zur Spezies des Amphibols gehörig, oder Diopsid, Sahlit, Augit in der Spezies des Augits, oder auch Zoisit, Epidot in der Spezies des Epidots. Wollastonit, Babingtonit. Bucklandit sind mit einer oder der anderen Varietät ähnlich, da sie nur in wenigen Varietäten vorkommen, während jene drei Spezies sehr reich sind. Selbst die Farbenreihen der Spezies sind einander fasst gänslich gleichlaufend.

Gewisse, zunächst aneinanderstehende Geschlechter besitzen noch immer eine Familienähnlichkeit in den Ordnungen ausgedrückt. Man braucht nur die Namen einiger zu nennen, um die Kollektiv-Vorstellung von Baryten, Spathen, Gemmen, Erzen, Kiesen, Glanzen hervorzubringen. Unbezweifelt ist die Achniichkeit des Diamants mit den ihm im Monsischen Systeme zunächst stehenden Korunden, Topasen, Smaragden, denen er in einem naturhistorischen Systeme nicht entfremdet werden soll, wenn man ihn auch ohne Schwierigkeit verbrennt.

Nur ganz aligemein kann ein dritter Aehnlichkeitsgrad seyn, der in der aligemeinen Reihe des Systemes die Abschnitte hervorbringt, welche wir Klassen nennen. Die eine derselben enthält den bei weitem grössten Theil des Mineralreiches.

# 148. ANHÄNGE.

Wie jede Erfahrungswissenschaft schreitet die Mineralogie schrittweise und allmählig vorwärts. Es ist daher nicht zu wandern, ja es ist nicht anders möglich, als dass die Kenntniss einer jeden Spezies, wie sie der eigentliche Gegenstand der Klassifikation ist, auch nur allmählig entwickelt wird. Die wichtigsten Eigenschaften können oft von den ersten Entdeckern und Beschreibern nicht beobachtet werden, oder die Körper kommen dem Mineralogen von anderen Selten her zur Kenntniss, wo man die eigentlichen mineralogischen, naturhistorischen Eigenschaften, als von untergeordnetem Interesse, nicht beachtete. Von dem am besten und sichersten Bekannten zieht sich eine Reihe von Abstufungen bis zu dem, wovon man fast nichts weiss, aber doch das Bestehen anzunehmen durch die ersten Authoritäten verpflichtet ist.

Man hat unvolkommen Bekanntes in einen allgemeinen Anhang verwiesen. Geht man hierbei einigermassen kritisch zu Werke, so schlt es bei der Kenntniss eines so großen Theiles der bereits bekannt gewordenen Spezies, von so manchen ist selbst ihre spezisische Selbstständigkeit nicht ganz ausser Zweifel gestellt, dass der allgemeine Anhang beinahe als ein zweiter Inhalt eines abgesonderten Mineralsystemes erscheint. Dennoch zeigen die darin enthaltenen Mineralien so viel unbasweifelte Uebereinstimmung und Aehnlichkeit mit einer oder der anderen Abtheilung des Systemes selbst, dass man sie den Ordnungen, oftmals gar den Geschlechtern unbedingt anreihen darf. Es ist vortheilhafter, auf diese Art die ganze Summe des Wissens zur Erreichung klarer Uebersicht, denn diess ist ja der

Zweck der Systeme überhaupt, an den wahrscheinlichsten Orten su-vertheilen, unbekümmert um den morgenden Tag, der den heutigen lehren wird, und von dem wir mit besserer Kenntniss Berichtigung unserer Ansichten erwarten. Der grösste Theil der beiden ersten Anhänge von Mons ist auf diese Weise im Systeme eingeordnet worden.

Leider sind so manche Beschreibungen, vorzüglich in mineralogischer Beziehung, höchst mangelhaft. Dergleichen sind dann oft mehr eine Bürde, als eine Erweiterung der Wissenschaft. Die von verschiedenen Authoren herrührenden, widersprechenden Angaben zeigen, dass das Studium der Mineralogie auch jetzt noch keineswegs allgemein ist.

Bei der Aufstellung der Spezies, welche in den Systemen angeordnet werden sollen, kommen dem Mineralogen oft Körper vor, an welchen die wichtigsten naturhistorischen Eigenschaften gar nicht wahrgenommen werden können. Sie sind daher auch unbestimmbar, in dem Sinne, dass man sie nicht in Spesies versammeln kann, welche gleichen Anspruch wie die bestimmbaren auf eine Stelle im Systeme hätten. Gewöhnlich sind es Betrachtungen, die ausserhalb des Bereiches der eigentlichen Naturgeschichte liegen, welche uns den dabei zu befolgenden Weg erleuchten, doch darf diess nicht dieser Wissenschaft oder den Systemen zum Vorwurfe gemacht werden, denn die Systeme sollen Klarheit in der Uebersicht gewähren, die dem Schüler nöthiger ist, als dem Meister. Jener erwartet sie von diesem, jener gebraucht sie, dieser stellt sie auf, und muss daher alie Hülfsmittel benützen, die ihm zu Gebote stehen, um dem geforderten Zwecke zu entsprechen. Die Natur selbst. die wir su erforschen streben, ist dabei die grosse, unabänderliche Lehrmeisterin. Was unbestimmbar ist, fein zusammengeriebene, oft gemengte, abgeschlämmte Sedimente, entweder frisch, oder nachdem sich schon mancherlei bestimmbare und in dem Systeme enthaltene Spezies sichtlich daraus gebildet haben, als Rückstände, wie die Thone, mancherlei Schieferarten, Steinmark, Bol, Walkererde, die man als Formen des Erscheinens von Mineralkörpern in der Natur, andererseits auch oft ihrer technischen Wichtigkeit wegen kennen soll, diese werden mit dem wenigen,

was sich naturhistorisch darüber mittheilen lässt, für sich ganz abgesondert von dem Systeme in einem Anhange aufgeführt. In einem solchen findet auch die Aufzählung der sichtlich gemengt en Mineralvorkommen einen schicklichen Platz.

### 149. Verschiedene Mineralsysteme.

Die Ansichten, welche in Besug auf systematische Anordnung der Mineralkörper herrschen, sind sehr verschieden. War schon die Bestimmung der Spezies naturhistorisch oder chemisch, oder gemischt, so erlaubten die Zusammenstellungen noch einen viel freieren Spielraum für die Anwendung von manckerlei verschiedenen Betrachtungen. Die Spezies ist der Punkt der Vereinigung, auf welchen alle die Verschiedenheiten bezogen werden müssen.

Wenn wir in die ältesten Zeiten zurückforschen, wo man im Grunde weder das Aeussere noch das Innere kannte, so ünden wir nebst einigen Notizen, die sich auf die am meisten ins Auge fallenden Lichtverhältnisse beziehen, über Farben, Glans, Durchsichtigkeit und die Zustände der Aggregation doch schon mancherlei Hypothesen über Bildungsarten der Mineralien nach den damaligen Ansichten, so gut als uns jetzt ähnliche Aufgaben beschäftigen. Die Namen Aristoteles, Theophrast, Dioskorides, Plinius bezeichnen den Anfang der Mineralogie bei den Griechen und Römern.

Der Araber AVICENNA theilte im 11. Jahrhundert die Gesammtmasse der Mineralprodukte ein, in 1. Steine, 2. Metalle, 3. Schwefel, 4. Salze. Diese Eintheilung oder Zusammenstellung ist merkwürdig, weil sie bis in die neueste Zeit in vielen Systemen getroffen wird. Im Monsischen Systeme sind nur die Steine und Metalle in der zweiten Klasse vereinigt. Als Repräsentant der Schwefel, die ebenfalls in die zweite Klasse fallen, enthält die dritte Klasse brennbare Körper überhaupt.

Die neueste Zeit, die Zeit der wahren wissenschaftlichen Forschung, hat auch in der Beurtheilung der Resultate in den systematischen Ansichten viel Unabhängiges und von einander Abweichendes geliefert. Die Uebersichten einiger der wichtigsten Systeme aneinander gereiht bieten in der Vergleichung die wich-

tigsten Standpunkte der Autoren derselben dar. Mit den Namen, mit den anstatt der Namen gegebenen Definitionen erscheinen auch die meisten der subjektiven Anordnungsgründe.

#### 1. WERNER.

ABRAHAH GOTTLOB WERNER'S letztes Mineralsystem. Freiberg und Wien. 1817.

- 1. Klasse. Erdige Fossilien. Geschlechter: 1. Diamant, 2. Zirkon, 3. Kiesel, 4. Thon, 5. Talk, 6. Kalk, 7. Baryt, 8. Strontian, 9. Hallith.
- 2. Klasse. Salzige Fossilien. Geschlechter: 1. Kohlensäure, 2. Salpetersäure, 3. Kochsalzsäure, 4. Schwefelsäure.
- 3. Klasse. Brennliche Fossilien. Geschlechter: 1. Schwefel, 2. Erdharz, 3. Graphit, 4. Resin.
- 4. Klasse. Metallische Fossilien. Geschlechter: 1. Platin, 2. Gold, 3. Quecksilber, 4. Silber, 5. Kupfer, 6. Eisen, 7. Blei, 8. Zinn, 9. Wismuth, 10. Zink, 11. Spiesglanz, 12. Sylvan, 13. Mangan, 14. Nickel, 15. Kobold, 16. Arsenik, 17. Molybdän, 18. Scheel, 19. Menak, 20. Uran, 21. Chrom, 22. Cerin.

### 2. HAÜY.

HATY, Traité de Minéralogie. 2de Edit. 1822.

- I. Classe. Acides libres.
- II. Classe. Substances métalliques hétéropsides. Genres: 1. Chaux, 2. Baryte, 3. Strontiane, 4. Magnésie, 5. Alumine, 6. Potasse, 7. Soude, 8. Ammoniaque.

Appendice à la 2de Classe. Silice.

- III. Classe. Substances métalliques autopsides. Ordres: 1. Non-oxidables immédiatement, si ce n'est à un feu très-violent, et réductibles immédiatement; 2. oxydables et réductibles immédiatement; 3. oxidables mais non réductibles immédiatement.
- IV. Classe. Substances combustibles non-métalliques.

Appendice. Substances phytogènes. Appendices.

### 3. HAURWANN.

# Handbuch der Mineralogie, 1813.

- I. Klasse, Kombustibilien.
- 1. Ordnung. Inflammabilien. Unterordnungen: 1. einfache. 2. zusammengesetzte.
  - 2. Ordnung. Metaile.
- 3. Ordnung. Erze. (Verbindungen von Metallen mit Schwefel.)
  - II. Klasse. Inkombustibilien.
- Ordnung. Oxyde. Unterordnungen: 1. Metalloxyde,
   Erden. (Reihen: 1. einfache, 2. zusammengesetzte.)
  - 2. Ordnung. Oxydoide,
  - 3. Ordnung. Säuren.
- 4. Ordnung. Salze. Unterordnungen: 1. erdige (Reihen: 1. Thonsalze, 2. Talksalze), 2. kalinische (Reihen: 1. Natronsalze, 2. Kalisalze, 3. Ammoniaksalze, 4. Kalksalze, 5. Strontiansalze, 6. Barytsalze), 3. metallische (Reihen: 1. Silbersalze, 2. Quecksilbersalze, 3. Kupfersalze, 4. Eisensalze, 5. Mangansalze, 6. Bleisalze, 7. Zinksalze, 8. Kobaltsalze, 9. Nickelsalze.)

#### 4. BEREELIUS.

# Nach den elektropositiven Körpern geordnet. Schweiger's Journal. XV. S. 427, 1815.

- I. Klasse. Mineralien, nach dem Prinzip für die Zusammensetzung in der unorganischen Natur gebildet, d. h. die zusammengesetzten Körper der ersten Ordnung enthalten blos zwei Elemente.
  - A. Sauerstoff.
  - B. Brennbare Körper.
- 1. Ordnung. Metalloide. Familien. 1. Schwefel, 2. Chlor, 3. Stickstoff, 4. Brom, 5. Kohlenstoff, 6. Wasserstoff.
- 2. Ordnung. Elektronegative Metalle, deren Oxyde in Vereinigung mit andern oxydirten Körpern eine grössere Neigung haben, die Rollen von Säuren, als die der Basen zu spielen. Familie: 1. Arsenik, 2. Chrom, 3. Molybdän, 4. Antimon, 5. Titan, 6. Kiesel.

3. Ordnung. Elektropositive Metalle, deren Oxyde mehr geneigt sind, die Rolle der Basen als der Säuren zu spielen. Erste Unterabtheitung: leicht redusirbare Metalle. Familien: 1. Iridium, 2. Platin, 3. Gold, 4. Quecksiber, 5. Palladium, 6. Silber, 7. Wismuth, 8. Zinn, 9. Blei, 10. Kupfer, 11. Nickel, 12. Kobalt, 13. Uran, 14. Zink, 15. Eisen, 16. Mangan, 17. Cerium. Zweite Unterabtheitung: schwer reduzirbare Metalle, deren Oxyde die Erden und Alkalien bilden. Familien: 1. Zirkonium, 2. Aluminium, 3. Yttrium, 4. Beryllium, 5. Magnesium, 6. Calcium, 7. Strontium, 8. Baryum, 9. Natrium, 10. Kalium.

II. Klasse. Körper, gebildet nach Prinzipien für die Zusammensetzung in der organischen Natur, d. h. in welchen zusammengesetzte Körper der ersten Ordnung mehr als zwei Elemente enthalten.

Ordnungen: 1. Verwesete organische Stoffe, 2. Harzartige, 3. Fiñasige, 4. Pechartige, 5. Gekohlte, 6. Salze.

### 5. BERZELIUS.

Nach den elektronegativen Körpern geordnet. Poegandonss's Annalen. XII. S. 1. 1824.

I. Abtheilung. Nicht oxydirte Körper. Klassen: 1. Gediegene, 2. Sulphurete, 3. Arseniete, 4. Stibiete, 5. Tellurete, 6. Osmiete, 7. Auriete, 8. Hydrargyrete.

H. Abtheilung. Oxydirte Körper. Klassen: 1. Oxyde und ihre Hydrate (Säuren, Basen und Superoxyde), 2. Salphate, 3. Nitrate, 4. Muriate und Murio-Karbonate, 5. Phesphate, 6. Fluate und Fluo-Silikate, 7. Borate und Boro-Silikate, 8. Karbonate und Hydro-Karbonate, 9. Arseniate, 10. Molybdate, 11. Chromate, 12. Wolframlate, 13. Tantalate, 14. Titaniate, 15. Silikate und Silicio-Titaniate, 16. Aluminate.

### 6. v. LEONHARD.

Handbuch der Oryktognosie. 1836.

- 1. Gruppe. Gewässerte Mineralsäuren und thre Verbindungen.
- 2. " Metalleupren " "
- 3. " Metalloxyde " "

- 4. Gruppe. Trockene sanerstoffhaltige Mineralsäuren und ihre Verbindungen.
- 5. Trockene sauerstoffhaltige Metallsturen und ihre Verbindungen.
- 6. Trockene sauerstoffhaltige Metalloxyde und ihre Verb.
- 7. Fluorverbindungen.
- 8. Chlorverbindungen.
- 9. Selenverbindungen.
- 10. Schwefel und seine Verbindungen.
- 11. Kohlenstoff und seine Verbindungen.
- 12. Metalle und ihre Verbindungen.
  - 1. Anhang. Unbestimmtes und Unbestimmbares.
  - 2. Organische Verbindungen.

### 7. NAUMANN.

# Lehrbuch der Mineralogie. 1828.

- I. Klasse. Hydrolyte. Ordnungen: 1. Hydrogenoxyd, 2. wasserhaltige H., 3. wasserfreie H.
  - II. Klasse. Haloide.
- 1. Gruppe. Nicht metallische Haloide. Ordnungen: 1. wasserhaltige n. m. H., 2. wasserfreie n. m. H.
- 2. Gruppe. Metallische Haloide. Ordnungen: 1. wasserfreie m. H., 2. wasserhaltige m. H.
  - III. Klasse. Silicide.
- 1. Gruppe. Nicht metallische Silicide. Ordnungen: 1. wasserhaltige n. m. S., 2. wasserfreie n. m. S.
- 2. Gruppe. Amphotere Silicide. Ordnungen: 1. wasserfreis a. S., 2. wasserhaltige a. S.
- 3. Gruppe. Metallische Silicide. Ordnungen: 1. wasserhaltige m. S., 2. wasserfreie m. S.
- IV. Klasse. Metalloxyde. Ordnungen: 1. wasserhaltige M. O., 2. wasserfreie M. O.
  - V. Klasse. Metalle.
- VI. Klasse. Sulphuride. Ordnungen: 1. Kiese, 2. Glanze, 3. Blenden, 4. Schwefel.
- VII. Klasse. Anthracide. Ordnungen: 1. Diamant, 2. Kohle, 3. Bitumen, 4. Organisch saure Salze.

### S. BRRITHAUPT.

Vollständige Charakteristik des Mineralsystemes. 1832,

- I. Klasse. Salze. Ordnungen: 1. Hydroit, Karbonate, 3. Halate, 4. Nitrate, 5. Sulfate, 6. Alliat, 7. Borate.
  - II. Klasse. Steine. Ordnungen: 1. Phyllite. 2. Chalsite.
- 3. Spathe, 4. Glimmer, 5. Porodine, 6. Ophite, 7. Zeolithe,
- 8. Grammite, 9. Dure.

III. Klasse. Miner. Ordnungen: 1. Erze, 2. Kiese, 3. Metalle, 4. Glanse, 5. Blenden, 6. Kerate.

IV. Klasse. Brenze. Ordnungen: 1. Schwefel, 2. Resine, 3. Bitumen, 4. Kohlen.

Anhangagruppen: 1. Schiefer, 2. Thone. Anhang.

# 9. NECKER.

### Le règne minéral. 1835.

Cristaux, ou métaux cristallins.

- I. Classe. In flam mable s. Ordres: 1. Soufre, 2. Diamant.
- II. Classe. Metallophanes. Ordres: 1. Metaux natifs on réguliens, 2. Pyrites, 3. Graphites, 4. Allieges.
- III. Classe. Amphiphanes. Ordres: 1. Hématites, 2. Sulfuridiens ou Blendes.
  - IV. Classe. Lithophanes. Appendice. Schérérite.
- 1. Division. Alysimiens. Ordres: 1. Aluminidiens, 2. Stanmidiens, 3. Silicidiens, 4. Boridiens, 5. Titanidiens, 6. Molybdémiens, 7. Schéelidiens, 8. Chromidiens, 9. Fluoridiens, 10. Phosphatidiens, 11. Arsenidiens, 12. Antimonidiens, 13. Sulfatidiens, 14. Carbonidiens, 15. Chloridiens, 16. Mellatidiens, 17. Oxalidiens, 18. Hydratiens.
  - 2. Division. Hydrolysimiens.

### 10. GUSTAV ROSE.

Elemente der Krystallographie. Zweite Auflage. 1838, p. 155.

- I. Klasse. Die einfachen Körper.
- II. Die binären Verbindungen.
- III. Die doppelt binären Verbindungen.
- IV. Die dreifach binären Verbindungen.

- V. Klasse. Die vierfach binären Verbindungen.
- VI. '- Die fünffach binären Verbindungen.
- VII. Die sechsfach binären Verbindungen.

Anhang. Noch nicht bestimmte Verbindungen.

In jeder Klasse vier Ordnungen, mehr und weniger vollständig.

- 1. Die Quecksilber-, Osmium-, Antimon-, Arsenik-, und Tellurverbindungen.
  - 2. Die Schwefel- und Selenverbindungen.
  - 3. Die Chlor und Fluorverbindungen.
  - 4. Die Sauerstoffverbindungen.

In den Ordnungen die Gattungen nach den sechs Krystallsystemen untergetheilt, und durch den Isomorphismus bestimmt. Die Art nach den chemischen Bestandtheilen.

### 11. GLOCKER.

Grandries der Mineralogie, p. 249. 1839.

Uebersicht der Mineralfamilien.

- 1. Kohlig harzige Substanzen, Karbonite. 1. Anthracite. Kohlen. 2. Asphaltite, Erdharze.
- II. Geschwefelte Substanzen. Sulphurite. (Mit Kinschluss der Selen-, Tellur-, Arsenik- und Antimonverbindungen.)
  3. Thiolithe, Schwefel. 4. Cinnabarite, Blenden. 5. Lamprochalzite, Glanze. 6. Pyrite, Kiese.
  - III. Metallische Substanzen, Metalle. 7. Metalle.
  - IV. Oxydirte Substanzen, Oxyde.
  - A) Metalloxyde. 8. Oxydolithe, Erze.
- B) Metalloidoxyde (Silicite). 9. Amphibolite, Horn-blendeartige. 10. Sklerolithe, Edelsteine. 11. Pyromachite, Feldspathartige. 12. Zeolithe. 13. Argillite, Thonartige. 14. Margarite, Glimmerartige.
  - V. Gesäuerte Substanzen, Haloide.
- A) Metalihaloide (Gesäuerte Metalle im Wasser unauflöslich). 15. Halochaleite (Leichtere Metalihaloide). 16. Chalkobaryte (Schwere Metalihaloide).
- B) Metalloidhaloide (Gesäuerte Erden, in Wasser unauflöslich). 17. Hallithe (d. h. Salzsteine).

C) Salze (Gesäuerte Erden, Alkalien und Metalle, im Wasser auflöslich und salzig schmeckend). 18. Hydrolyte, Salze.

#### 12. BRUDANT.

Cours élementaire d'Histoire naturelle Minéralogie, 1841, p. 186.

- 1. Verschiedene Metalle und Oxyde.
- 2. Classe des . . (Sidérides, Manganides, Chromides, Aluminides,)
- 3. (Tantalides, tungstides, etc.)
- 4. (Titanides, Stannides.)
- 5. (Antimonides, Arsénides, Phosphorides, etc.)
- 6. (Tellurides, Sélénides, Sulfurides.)
- 7. (Iodides, Chlorides, Bromides, Fluorides etc.)
- 8. Classes et groupes divers. Hydrogénides, Azotides, Carbonides, Borides, Silicides.

### 13. FRANKENHEIM.

### System der Krystalle. 1843.

- Klasse. Tesserale Krystalle. Ordnungen, nach den Grundformen:
   der Würfel,
   das Oktaeder,
   das Granatoeder.
   Anhang. Unbekannt.
- II. Klasse. Tetragonale Krystalle. Ordnungen: 1. das Prisma, 2. das Oktaeder.
- III. Klasse. Hexagonale Krystalle. Ordnungen: 1. das Prisma, 2. das Rhomboeder.
- IV. Klasse. Isoklinische Krystalle. Ordnungen: 1. das gerade rektanguläre Prisma, 2. das gerade rhombische Prisma, 3. das rektanguläre Oktaeder, 4. das Rhomben-Oktaeder.
- V. Klasse. Monoklinische Krystalle. Ordnungen: 1. das gerade rhomboidische Prisma, 2. das schiefe rhombische Prisma, 3. das rhomboidische Oktaeder.
  - VI. Klasse. Triklinische Krystalle,

## 14. WEISS.

HARTMANN'S Handbuch der Mineralogie, 1843. I., p. 808.

I. Ordnung der oxydischen Steine. Familien: 1. Quarz, 2. Feldepath, 3. Skapolith, 4. Haloidsteine, 5. Zeo-

- lithe, 6. Glimmer, 7. Hornblende, 8. Thone, 9. Granat, 10. Edel-steine. 11. Metallsteine.
- Ordnung der salinischen Steine. Familien:
   Kalkspath, 2. Flussspath, 3. Schwerspath, 4. Gyps, 6. Stein-aals.
- III. Ordnung der salinischen Erse, Familien: 1. Spatheisenstein, 2. Kupfersalze, 3. Bleierze,
- Ordnung der oxydischen Erze. Familien:
   oxydische Eisenerze, 2. Zinnstein, 3. Manganerze, 4. Rothkupfererz, 5. Weisspiesglanzers.
- V. Ordnung der gediegenen Metalle. Eine einzige Familie.
- VI. Ordnung der gesch wefelten Metalie. Familien: 1. Schwefelkies, 2. Bleiglanz, 3. Grauspiesglanzers, 4. Fahlerz, 5. Blende, 6. Rothgiltigerz.
- VII. Ordnung der Inflammabilien. Familien: 1. Schwefel, 2. Diamant, 3. Kohlen, 4. Erdharze, 5. Brennsalze.

## 15. DANA.

- A System of Mineralogy. Second Edition. 1844, pag. 132.
- I. Klasse. Ordnung: 1. Rheutinea, 2. Sterinea.
- II. Klasse, Ordnungen: 1. Halinea, 2. Barytinea, 3. Ceratinea, 4. Osmerinea, 5. Chalicinea, 6. Hyalinea, 7. Scaptinea, 8. Metallinea, 9. Pyritinea, 10. Galinea, 11. Adelinea, 12. Theilinea.
  - III. Klasse. Ordnungen: 1. Pittinea, 2. Anthracinea.

Konsequenz ist eine werthvolle Eigenschaft von Systemen. Sie ist bei doppeltem oder mehrfach gemischtem Prinzip unmöglich. Mit der allerersten Spezies, dem Demant, bot Werner in dem ersten der oben angeführten Systeme der Ueberschrift: "Erdige Fossilien," Trotz; aber die naturhistorische Aehnlichkeit des Diamants mit den übrigen Edelsteinen überwand das Bewusstseyn der Kenntniss, dass er doch kein "erdiges Fossil" ist. Aehnliche Bestimmungen kommen mehrere vor. Der charakterisirende Bestandtheil musste, wenn auch

nicht vorwaltend, oft als Grund derselben gelten. Hin und wieder machten Sippschaften, welche Mons in dem Kataloge der van den Nüllischen Sammlung weiter ausführte, auf die naturhistorische Achnlichkeit aufmerksam.

Die Systeme von Hauf und Hausmann, das nach den elektropositiven und nach den elektronegativen Körpern von Berselius,
das von v. Leonhard sind rein chemisch. Der naturbistorischen
Achnlichkeit ist kein Einfluss auf die Klassifikation eingeräumt,
doch erscheinen aus rein chemischen Prinzipien in dem sweiten
Systeme von Berzelius und in dem von Hausmann manche Zusammenstellungen, in denen die naturhistorische Achnlichkeit der
Mohsischen Ordnungen durchblickt.

Das System von NAUMANN, aus chemischen Gruppen gebildet, welche verzüglich durch den Gegensatz des Metallischen und nicht Metallischen, des Wasserhaltigen und nicht Wasserhaltigen bezeichnet sind, bringt einzelne Ordnungen des Monsischen Systemes in zientlichem Zusammenhange zur Anschauung, während andere mehr getrennt erscheinen.

Das System von Breithaupt ist naturhistorisch und daher in seiner allgemeinen Anlage, und einem grossen Theile der Ausführung dem Monsischen ähnlich.

Die gleichartigen Stufen des Neckerischen Systemes sind nicht coordinirt, sondern werden selbst erst durch eine fortgesetzte Dichotomie, theils chemischer, theils naturhistorischer Eigenschaften erhalten. Einige Ordnungen der Cristaux hydrolysimiens erfordern eine siebenzehnfache Dichotomie. Einige Zusammenstellungen erinnern an die Mohsischen Ordnungen. Die Krystallvarietäten werden den Spezies der Botanik parallelisirt. Die wahren Spezies heissen bei Necker Genres, Geschlechter. Kommen keine Krystalle vor, so heisst es: "In diesem Geschlechte sind keine Spezies bekannt." Bekanntlich gibt es in der Zoologie und Botanik keine solchen Genera, daher denn auch Necker's System nicht Naturgeschichte ist.

G. Rosz nimmt mit Nordensklöld als Klassifikationsgrund die Art der chemischen Verbindung der einfachen Stoffe, gibt also ein chemisches Register, doch werden die Gattungen durch krystallographische Gründe bestimmt.

Das System von Glocken in der allgemeinen Anlage chemisch, zeigt die Reihung mehr naturhistorisch, übereinstimmend mit Mons gehalten.

BEUDANT's Abrégé du Tableau des espèces Minérales besitzt kaum noch das Ansehen einer wissenschaftlichen Uebersicht. Nur dem Kenner ist es einigermassen verständlich. Es bezieht sich im Wesentlichen auf Amphan's Klassifikation der einfachen Körper.

Die vollständige, vom Ampers aufgestellte Klassifikation der einfachen Steffe, von Brathier *) für die 54 damais bekannten ergänst, ist felgende:

I. Ordnung. Gazolyte oder Metalloide. Geschlechter:
1. Boride (Silizium, Boron); 2. Kohle; 3. Hydrogen; 4. Chloride (Fluor, Chlor, Brom, Jod); 5. Oxygenide (Oxygen, Schwefel, Selen, Tellur); 6. Arsenide (Phosphor, Arsenik, Azot).

II. Ordnung. Leucolyte. Geschlechter: 7. Kassiteride (Antimon, Zinn, Zink, Kadmium); 8. Argyride (Wismuth, Merkur, Silber, Blei); 9. Tephralide (Kalium, Natrium, Lithium); 10. Kalzide (Barium, Strontium, Kalzium, Magnesium); 11. Zirkonoide (Yttrium, Beryllium, Aluminium, Thorium, Zirkonium).

III. Ordnung. Chroicolyte. Geschlechter: Ceride (Cerium, Mangan); 13. Sideride (Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer); 14. Chryside (Palladium, Platin, Gold, Iridium, Rhodium, Osmium); 15. Chromide (Chrom, Vanadium, Molybdan, Wolfram, Uran, Titan, Tantal).

In einer kreisförmigen Aufstellung schliessen sich die letzten Chroikolyte wieder an die ersten Gazolyte an.

In dem Mineralsysteme kommen von dieser interessanten Folge nur Fragmente vor, hin und wieder nebenbei eine Andeutung von Geschlecht und Sippschaft (genre et tribu).

Das Abrégé bildet in der That nur einen Auszug aus dem ausführlichen Tableau systématique des matières minérales, in Brudant's Traité élémentaire de Minéralogie 1832, II. p. 735.

^{*)} Traité des Essais par la voie sêche. I. 521. 1834.

Hier sind die Klassen nach Ampane Gezelyte, Leucolyte, Chroi-celyte; die darin begriffenen Familien:

- 1. Silicides, Borides, Carbonides, Hydrogénides, Nitrides, Sulfarides, Chlorides, Jodides, Bromides, Phthorides, Sélénides, Tellurides, Arsénides.
- 2. Antimonides, Stannides, Bismuthides, Hydrargyrides, Argyrides, Plombides, Aluminides, Magnésides.
- 3. Titanides, Tantalides, Tungstides, Molybdides, Chromides, Uranides, Manganides, Sidérides, Cobaltides, Caprides, Orides, Platinides, Paladides, Osmiides.

Eine jede Familie enthält, wo möglich 1. die einfachen Körper, 2. die nicht oxydirten Verbindungen, 3. die Oxyde und Säuren, 4. die Oxydhydrate und Salzhydrate, 5. die anhydriachen Salze.

Bei diesen Systemen sind immer nur die einfachen Stoffe wirklich klassifizitt; ihre Verbindungen, die den einfachen Stoffen oft gar nicht ähnlich sind, und auch in chemischer Beziehung nur eine hüttenmännische Analogie mit einander besitzen, folgen den einfachen etwa wie zahlreiche Anhänge.

Frankenheim betrachtet mit Ausschluss der amorphen Körper den durch die Krystallisation umschriebenen Inhalt der unorganischen Natur, also einen Theil der Mineralien, nebst vielen Produkten der chemischen Laboratorien. Diese ist ein sehr verdienstlicher Versuch, wenn auch fürs Erste in der Hauptsache nur die Form als Vereinigung aufgestellt ist. Innerhalb der Ordnungen werden Familien nach der Pantoedrie und den verschiedenen Arten der Hemiedrie unterschieden; Gattungen und Arten (Genera und Spezies) vollenden das Gebäude. Jene stellen zuweilen, aber nicht vorwaltend, naturhistorisch ähnliche Spezies zunächst, wo die Isomorphie leitet. Grössere naturhistorische Gruppen, in dem Sinne der Monsischen Geschlechter oder Ordnungen erscheinen dabei nicht.

Das System von Weiss stellt geognostisch als wichtigste Spezies den Quarz voran, so wie Werner als werthvollste den Diamant. Auch die naturhistorischen Eigenschaften sollen berücksichtiget werden, vorzüglich aber die chemischen Verhältnisse, denn nach Weiss soll keine der Eigenschaften unerwogen

bielben, um ihnen ihre richtige Stelle im Systeme annuweisen. Die Reihung schliesst sich einigermassen den chemischen Systemen nach den elektronegativen Körpern an, von naturhisterischer Aehnlichkeit ist in der Anlage dasjenige übrig, was diesen Systemen eigenthümlich ist, wo die Silikate mit den Ordnungen der Spathe und Gemmen, die Oxyde mit den Erzen, die Metalle mit den Metallen, die Schwefelmetalle mit den Kiesen, Glanzen und Blenden des Monsischen Systemes so ziemlich übereinstimmen.

Das System von DANA ist naturhistorisch. Es schlieset sich unmittelbar an das Monsische an. Von dem Inhalt der ersten Klasse werden swei Ordnungen, der flüssigen und festen Körper gebildet, in der zweiten Klasse sind die Ordnungen der Malachite, Allophane, Graphite, Steatite und Glimmer unter die zunächst angrenzenden vertheilt.

Man wird an den Systemen den Mangei an Gleichförmigkeit in der Benennung der Klassifikationsstufen bemerken. Nicht alle haben die fünf von Linne vorzüglich aufrecht erhaltenen Stufen von Klasse, Ordnung, Geschlecht, Spezies, Individuum. Im Gegentheile sind diese Stufen eben so ungleichförmig, als die den Systemen zum Grunde liegenden Ansichten.

Die allgemeine Uebersicht der Klassen und Ordnungen des Monsischen Systemes ist folgende;

- I. Klasse. Akrogenide. Ordnungen: 1. Gase, 2. Wasser. 3. Säuren. 4. Salze.
- II. Klasse. Geogenide. Ordnungen: 1. Haloide, 2. Baryte, 3. Kerate, 4. Malachite, 5. Allophane, 6. Graphite, 7. Steatite, 8. Glimmer, 9. Spathe, 10. Gemmen, 11. Erze, 12. Metalle, 13. Kiese, 14. Glanze, 15. Blenden, 16. Schwefel.

III. Klasse. Phytogenide. Ordnungen: 1. Harze, 2. Kohien.

Anhang. 1. Unbestimmbares, 2. Gebirgsarten.

Man wird es mir gerne vergönnen, diesem schönen Systeme *) meines verehrten, nun verewigten Lehrers noch ferner-

^{*)} The striking beauties of the system (of Mons) will forcibly impress the minds of those who may give it the attention it merits. Dana, 2. Edit. p. 134.

hin getreu zu folgen, bis im Laufe genauerer Untersuchung und näherer Bekanntschaft mit den Mineralspezies und ihren Varietäten Verbesserungen möglich werden. Für die Resultate chemischer Ferschung kann Nichts vortheilhafter seyn, als einen wirklichen Vergleichungspunkt zu besitzen, der unabhängig von denseiben gehalten wird, wenn man auch natürlich bereit ist, selbst Fragmente zu vergleichen, so wie man neue Beebachtungen zu machen im Stande war.

Als endliches Ziel der Bestrebungen, um naturhistorische und chemische Systeme der Mineralkörper hervorzubringen, dürfen wir wohl ein ideales System betrachten, welches rein auf die Prinzipien der einen Wissenschaft gegründet, auch den Forderungen und Grundsätzen der andern entspricht.

So wie das System hier in der Charakteristik ausgeführt ist, hat es wohl nicht den wünschenswerthen Anspruch auf Vollständigkeit oder durchgreisende Konsequenz. Aber die Schwierigkeit liegt in der Natur der Sache, in dem stets sortschreitenden Wissen. Diess fühlt auch jeder Mineraloge, und Breithaupt verschob aus diesem Grunde in seinem "Vollständigen Handbuche" die Charakteristik bis nach der Publikation der Physiographie, um sie beide gänzlich in Einklang zu bringen. Diess ist hier nicht thunlich, und wenn ich auch beabsichtige, die Physiographie nun rasch durchzunehmen, so ist es doch noch nicht geschehen, und das "Handbuch der bestimmenden Naturgeschichte" verliert ohne Charakteristik den Zusammenhang.

Daher änderte ich aber in dem Monsischen Systeme so wenig wie möglich, so zum Beispiel blieben die Schillerspathe ungeachtet der Arbeiten von Köhler, Regnault, G. Rose und anderer und mancher Beobachtungen, die auch ich gesammelt, unverändert stehen, weil ich dasu noch Manches weiter zu durchforschen wönschte.

Einzelne Daten, wie bei den spezifischen Gewichten für Schilfglaserz, Schrifterz wurden einfach korrigirt.

Was den Inhalt des Systemes betrifft, so habe ich wohl das Meiste aus der neuern Literatur gesammelt, und de eingetheilt, wo die naturhistorische Achnlichkeit es anzudeuten schien. Vieles, sehr Vieles davon wird noch lange einer genauen Bestimmung entbehren, doch het man ja früher selbst die gewöhnlichsten Spezies auch nur sehr unvollkommen gekannt, ja man untersucht sie nur und lernt sie noch immer besser konnen. Daher wir denn erwarten dürfen, dass auch selbst von den am unvollständigsten aufgeführten, unsere Konntniss sich nach und nach erweitern wird, wenn sie auch endlich dahin führen sollte, dass Manches, was jetzt getrennt gehalten wird, sich wieder zu einer einzigen Spezies vereinigen, und was jetzt nach scheinbaren Achnlichkeiten nahe gestellt ist, später wieder getrennt werden muss.

Eine Auseinandersetzung von Gründen für Vereinigung, für Trennung, muss natürlich der Physiographie vorbehalten bleiben. Hier mag Manches, was auch jetzt schon als nicht eigenthümlich betrachtet werden kann, getrennt bleiben, um die Aufmerksamkeit darauf mehr rege zu erhalten. Dann wird es auch thunlich, alle Spezies nach Gründen in Geschlechter zu versammeln. Vor der Hand gelten die vor der Liste der Monsischen stehenden Spezies, als in den Ordnungen zu eigenen Geschlechtern gehörig, die spätern als zu denen gezühlt, welchen sie angereiht sind.

Ueber die zwei Anhänge des Systemes in dem gegenwärtigen Handbuche bleibt noch eine Erläuterung nothwendig. Der erste begreift die un bestimmbaren Mineralien, zerstörte, nicht ausgebildete Körper, ohne Individualität, keine eigentlichen Spezies. dabei dicht, erdig, wenig durchsichtig, doch mancher Verhältnisse wegen, in ihrem Vorkommen, in ihrer Anwendbarkeit im Leben, durch besondere Namen und Benennungen unterschieden. Der zweite Anhang umfasst die Gebirgsarten, die Formen des hänfigsten Vorkommens der Mineralspezies in den großen Massen. welche die Rinde unseres Erdkörpers zusammensetzen. Sie sind einfach und zusammengesetzt bereits im Systeme enthalten. Manche zusammengesetzte sind weniger leicht erkennbar, und wurden daher durch eigene Namen unterschieden, auch viele innig gemengte, und endlich die sichtlichen Gemenge selbst. Die hier aufgezählten Namen sollen blos als Andeutungen dienen. Wenige der wichtigeren und gebräuchlicheren fehlen. Viele derselben sind noch überdiess, theils untereinander, theils mit fremden Wörtern näher bestimmt, die von Lokalitäten, also geographischen, oder von rein geognostischen Verhältnissen hergenommen sind.

## DRITTES HAUPTSTÜCK.

# NOMENKLATUR.

150. INHALT.

Die Grundsätze der Systematik und der Nomenklatur sind durch Mons so ausführlich erörtert worden, dass es hier nur darauf ankommen wird, das Praktische auch der letztern in mehrerer Körze derspatellen.

Die Systematik hat ihr Geschäft vollendet, wenn die mineralogischen Spezies bestimmt sind und das System gegründet ist. Die naturhistorische Beschaffenheit der Individuen ist bereits aus der Terminologie bekannt. Das System enthält aber mehrere Stufen, nämlich die Klassen, Ordnungen, Geschlechter und Spezies. Um jede derselben einzeln bezeichnen zu können, vorzüglich diejenigen, welche am Ende das Individuum bis in die engeten Grenzen einschliessen, sind Namen nothwendig. Die Nomenklatur begreift die Regeln der Namengebung.

Die wichtigste der zu bezeichnenden Stufen des Systemes ist die Spezies. Man kann sie entweder im Zusammenhange mit andern oder selbstständig bezeichnen wollen. Um dem ersten Zwecke zu entsprechen, dient die systematische, um dem zweiten Zwecke zu entsprechen, die spezifische Nomenklatur. Wörtliche Bezeichnungen, die sich weder auf ein System beziehen, noch auch eine wahre Spezies einzeln anzudeuten bestimmt sind, und die auf dem gewöhnlichen Gebrauche oft innerhalb beschränkter Grenzen beruhen, werden als Trivialnamen hetrschiet.

#### 151. Systematische Nomenklatur.

Durch die systematische Nomenklatur wird das Verhältniss angedeutet, in welchem mehrere Spezies oder Geschiechter zu einander stehen, sie ist die wörtliche Darstellung oder der namentliche Ausdruck des Systemes.

Man bedient sich dazu zusammen gesetzter Namen oder Benennungen, oder beider. Zusammengesetzte Namen bestehen aus zwei oder mehreren einfachen. Benennungen enthalten Hauptwörter durch Beiwörter näher bestimmt. Dass bei einer systematischen Nomenklatur Konsequenzeines der wichtigsten Erfordernisse sey, ist wohl augenscheinlich.

Die systematische Nomenklatur in der Botanik und Zoologie ist seit langer Zeit eingeführt, und durch Linne konsequent in diejenige Form gebracht worden, welche sie jetzt besitzt. Sie besteht aus dem Namen, der auf dem Genus liegt, und aus einem einfachen Beiworte: vocabulo unico, libere undequaque desumlo, der die Spezies näher bestimmt. Die systematische Nomenklatur, deren sich Linne und seine Zeitgenossen in der Mineralogie bedienten, konnte sich nicht halten, weil sie sich nicht auf wahre mineralogische Spezies beziehen konnte, deren Existenz damals noch nicht erkannt war.

Der erste durchgreifende Versuch zu einer systematischen Nomenklatur in der Mineralogie ist von Mons gemacht worden. Als systematische Nomenklatur soll diese auch hier unverändert beibehalten werden, um nicht durch zu vieles alimähliges Aendern einen fortgesetzten Zustand von Wechsel hervorzubringen, denn es ist selbst vielleicht jetzt noch zu früh, alle Vortheile zu erreichen, welche eine solche Nomenklatur darbieten kann.

Mons legte die einfachen Namen auf die Ordnung. Die Ordnungsnamen bilden also die Grundlage seiner systematischen Nomenklatur. Es sind ihrer nicht mehr als zweiundzwanzig. Sie sind aus alten einzelnen Namen tadellos zusammengestellt.

Das Genus wird durch einen zusammengesetzten Namen bezeichnet, ao in der Blende die Genera, Glanzblende, den Glanzen nahestehend, Rubinblende, durch die schönen rothen Farben an Rubin erinnernd, Granatblende, das Verhältniss der Formen bezeichnend, Purpurblende, wegen der Farbenschattirung. Form, Farbe, Achnlichkeit sind naturhistorische Verhältnisse. In vielen Ordnungen wurden jedoch die alten Tri-

vialnamen benütst; sum Theil umgestaltet, sum Theil ergänst. In der Ordnung der Kiese gab es dadurch Nickelkiese, Arsenikkiese, Kobaltkiese, Eisenkiese, Kupferkiese. Diese Namen haben eine naturhistorische Bedeutung, aber lauten allerdings chemisch, und es bleibt gewiss misslich, dass sum Beispiel der eutome Kobaltkies gar keinen Kobalt enthült.

Die spezifische Benennung des Minerales oder die Benennung der Spezies enthält ausser dem zusammengesetzten Namen des Genus noch ein Beiwort zur nähern Bestimmung. In den meisten Fällen hat Mons dieses Beiwort aus den krystallographischen Verhältnissen insbesondere dem Krystallsysteme und der Theilbarkeit entlehnt. Dergleichen Benennungen sind: dode kaedrischer, oktaedrischer, rhom boedrischer, prismatischer, prismatischer, rhom boedrischer Korund; hexaedrischer, prismatischer, rhom boedrischer Kisenkies, u. s. w.

Die den Geschlechtsnamen beigefügten Beiwörter sind jedoch keine Charaktere, so wie überhaupt Name und Charakter so weit von einander verschieden sind, dass jeder derselben den Gegenstand eines eigenen Hauptstückes in der Mineralogie als Naturgeschichte des Mineralreiches bildet. Die Namen selbst sind keine Definitionen, die ersteren aber eben so wie die letzteren sind wahres Bedürfniss.

Mons hat den drei Klassen gar keinen Namen gegeben. Ich habe diese Lücke durch die Namen: Akrogenide, Geogenide, Phytogenide auszufüllen gesucht, deren Etymologie das Allgemeinste des Vorkommens an der Oberfläche oder im Innern des Erdkörpers, und als Rest des Reiches der Vegetabilien in Erinnerung bringt.

BREITHAUPT und DANA versuchten die Bildung von lateinischen systematischen Benennungen für Genus und Spezies, analog dem Linneischen Verfahren in der Botanik. Noch scheinen sie zu neu, um als nützliche Vergleichungspunkte angeführt werden zu können, indem doch schon zu ihrer Verständniss die kürzern und bekannten spezifischen Namen erforderlich sind. Auch klingt das Lateinische ganz fremdartig in dem bisherigen Gange des Studiums der Mineralogie, besonders, wenn es in der Bildung der Namen mit einiger Freiheit gehandhabt wird.

So sagt Breithaupt Sales, Spathi, Dana Zeolus, Turmalus, Nephrus, statt Salia, Spatha, Zeolithus, Turmalunus, Nephrites, wie es die gewöhnlichere Form verlangen würde. Auch die Ordnungsnamen sied lateinisch gegeben. Neckers systematische Nomenklatur gehört nicht zu diesen Versuchen, denn sie beginnt erst mit der mineralogischen Spezies, und verbreitet sich nur über Varietäten.

### 152. SPEZIFISCHE NOMENHLATUR.

Das Bedürfniss, welches die systematische Nomenklatur befriedigt, ist der Ausdruck der naturhistorischen Achnlichkeit in einem Systeme durch die Benennung. Es ist aber ein eben so dringendes und wahres Bedürfniss, für jede Spezies einen eigenen bestimmten spezifischen Namen zu haben, der einfach, nicht zusammengesetzt ist, daher auch sich weder auf ein vollständiges Mineralsystem, noch auf ein Systemfragment bezieht, wie dieses Letztere bei einem ieden zusammengesetzten Namen der Fall ist, wenn er nicht in die Kathegorie von wirklichen systematischen Namen oder Benennungen gehört. Dieses Bedürfniss wird durch die spezifische Nomenklatur befriedigt. Gyps, Pharmakolith, Haidingerit, Vivianit, Hopeit, Karstenit, Kryolith, Gaylüssit, Wavellit, Alunit, Skorodit, Apatit, Fluss, Herderit, Aragon, Dolomit, Breunnerit, Ankerit sind die spezifiachen Namen der in der Ordnung der Haloide in dem letzten Monsischen Systeme enthaltenen Spezies, mit Ausnahme der Kobaltblüthe und des Kalkspathes. Für die erstere hat Brudant aus dem wohl sehr allgemeinen Verhältnisse der Farbe den Namen Erythrin gegeben. Die wichtige Spezies, welche den Ralkspath und den Kalkstein begreift, hat keinen spezifischen Namen. Der zusammengesetzte Name Kalkspath bezieht sich seiner Form nach auf eine höhere Klassifikationsstufe Spath mit einer näheren Bestimmung; er gilt nur für die krystallinischen Varietäten, während die zusammengesetzten durch Kalkstein, einer höheren Klassifikationsstufe Stein angehörig, die wieder näher bestimmt ist, bezeichnet werden. Einzelne Varietäten: Marmor, Kreide, Anthrakolith baben einfache Namen erhalten, die mannigfaltigen Varietäten des Marmors bedürfen selbst wieder einer ausgedehnten Nomenklatur nach Farben, Zeichnungen, Lokalitäten, selbst der Zeit ihrer Bearbeitung für technische Zwecke. Die italienischen Namen derselben sind zum Theil in andern Sprachen angenommen worden, wie der brecciato, rosso, giallo antico, africano, cipollino u. s. w. Lametherie, Brudant nennen das Ganze der Spezies Calcaire, das auf die französische Sprache beschränkt ist. Wir können im Deutschen den von Freiesleben den Pseudomorphosen von Kalkspath von Sangerhausen beigelegten Namen Kalzit sehr zweckmässig auf die ganze Spezies ausdehnen, und dadurch ein wahres Bedürfniss befriedigen.

An den Beispielen, welche hier für die Ordnung der Haloide gegeben sind, lassen sich die wenigen Regeln, welche bei der Bildung spezifischer Namen zu beobachten sind, leicht erörtern.

Die Namen sollen einfach, nicht zusammengesetzt seyn. Quecksilber ist kein spezifischer, sondern ein systematischer Name, daher das Metall längst Merkur für seinen spezifischen Namen erhalten, eben so hat Mangan das Braunsteinmetali oder Braunstein verdrängt. Pharmakolith, Giftstein, von Hausmann anstatt der Wennenischen Arsenikblüthe vorgeschlagen, ist ein zusammengesetztes Wort, aber griechisch, und gilt im Deutschen für einfach, für einen spezifischen Namen, und wurde als das Bedürfniss befriedigend allgemein angenommen, denn Arsenikblüthe ist eine nähere Bestimmung einer Ordnung oder eines Geschlechtes von Blüthen, in einem Systemfragmente, welches mit dieser Blüthe endigt.

Wo sich die Endung it anbringen lässt, ist sie der Zusammensetzung mit lith, von  $\lambda(so_6)$ , vorzuziehen, weil sie kürzer ist. Sie macht durch den raschen Schluss des Wortes einen Ruhepunkt, der selbst bei häufiger Aufeinanderfolge nicht ermüdet, wie bei Wavellit, Alunit, Skorodit, Apatit, Dolomit u. s. w. Wo sich die Gelegenheit einer verschiedenen Endung bietet, mag sie nicht vernachlässigt werden, um einige Veränderung hervorzubringen, wie bei den schönen Namen Gyps, Fluss, Aragon oder Erythrin, Baryt, Cölestin; aber viele der neuern von Brudant vorgeschlagenen Namen mit Endigung in èse, ise, ose u.s. w. widersprechen doch gar zu sehr dem Genius der deutschen Sprache,

daher auch Berthaupt mehreren sehr zweckmässig die Endsylbe it gegehen hat. Doch hat auch Beudant nur für fransösische Namen sorgen wollen *).

Da man durch fremde Sprachen die Zusammengesetztheit der Wärter versteckt, so schöpfen wir gern und zweckmässig aus den gelehrten todten Sprachen, der lateinischen, und vorzüglich aus der griechischen, ohne jedoch auf diese beschränkt zu seyn, wie Lasur, Turmalin und Korund beweisen.

Die Zusammensetzung, die Bildung dieser Namen überhaupt folgt wohl im Ganzen den Regeln jener Sprachen, doch werden auch Fehler, wenn sie Kürze zum Zwecke haben, manchmal dabei übersehen. Die griechischen Stammsylben repräsentiren dann nur gewissermassen die Begriffe, an die das Wort erinnern soll.

Wer die Spezies neu bestimmt, gibt ihr den Namen. Die nämliche Spezies in anderen Varietäten neu zu beschreiben und zu benennen, zeigt zu wenig Bekanntschaft mit der Summe der bereits gesammelten Erfahrungen, als dass derjenige, welcher diess ausführt, schon dem Geschäfte, welches er übernimmt, gewachsen gewesen wäre, oder die Bedürfnisse der Naturgeschichte aus dem richtigen Gesichtspunkte aufgefasst hätte. Absichtliche Veränderungen guter Namen beweisen Geringschätzung der Arbeiten früherer Forscher, und verdienen nicht angenommen zu werden.

Auch der systematische Nomenklator soll gute, einfache, spezifische Namen nicht für höhere Stufen mit dem Verlangen anwenden, dass dieselben Namen nicht fortan in der spezifischen Nomenklatur oder anderweitig im Leben beibehalten und gebraucht werden sollten, wie Blen de für Ordnung und Spezies, und für so manche Gegenstände der Technik. Es ist kein Fehler, wenn man sie ein Mal in dem einen, ein anderes Mal in dem anderen Sinne anwendet.

Die Beziehungen der Namen reihen sich unter folgende funf Hauptabtheilungen. Spezifische Namen werden:

1. aus alten, längst bewährten Namen genommen;

^{*)} Traité élémentaire de Minéralogie. 1., p. 526.

- 2. sie beruhen auf allgemeinen naturhistorischen Achnlichkeiten;
- 3. sie beziehen sich auf einzelne Eigenschaften, die oft der Naturgeschichte fremd, meistens chemisch sind;
  - 4. sie erinnern an Fundorte:
  - 5. sie bewahren das Andenken an Personen.

Von jedem dieser Verhältnisse sollen einige Namen als Beispiele angeführt werden.

#### 1. Alte Stammnamen.

Zu den besten aller Namen gehören: Salz. Gyps. Fluss. Glimmer, Talk, Spath, Quarz, Kies, Glanz, Blende, Schwefel. Gold. Silber, Kupfer, Risen, Spinell, Topas, Smaragd, Granat. Das Wort Salz wurde durch die Systematiker, Avicenna an der Spitze erst von dem Mineralkörper, der es einst ungeschmälert als Namen besass, auf viele andere ausgedehnt. Die neuere Chemie entdeckte, dass Salz gar kein Salz ist. Sollen wir nun, um konsequent zu seyn, keine Salzbergwerke mehr haben, sondern Chlorur - oder Chlor-Natrium Bergwerke. Wir bewahren in der Mineralogie dem Salze seinen alten selbstständigen, spezifischen Namen. Dem Namen Kies haben die systematischen Nomenklatoren die höhere Bedeutung als Ordnungsnamen so allgemein beigelegt, dass es gerathener scheint, für die Spezies des hexaedrischen Eisenkieses Mons den eben so bekannten in den meisten übrigen Sprachen gleichlautenden Namen Pvrit anzuwenden. Für den prismatischen Eisenkies Mons wählen wir unter den alten Namen den ebenfalls öfters in dieser Bedeutung vorkommenden Markasit.

Mancher werthvolle Name der ältern Mineralogie ist durch den unbestimmten Gebrauch, der davon gemacht worden ist, gänzlich aus der spezifischen Nomenklatur verschwunden. Dergleichen ist der uralte deutsche Name Schörl, der nebst der Spezies des Turmalins auch für Amphibol, Epidot, Augit, Axinit, Albit, Staurolith, Kyanit, Anatas, Prehnit, Rutil mit mancherlei Zusätzen gebraucht wurde. Auch der schöne Caonstedtische Name Zeolith ist durch nähere Bestimmungen, die eine systematische Form annehmen, ohne sich auf ein System zu

beziehen, ausser Gebrauch gekommen. Hauv substituirte demselben für die Spezies des prismatischen Kuphonspathes Mons, die hier den spezifischen Namen Natrolith führt, den Namen Mesotyp, der nun seinerseits selbst dem Schicksale seines Vorgängers Zeolith entgegen zu gehen scheint.

Spath, der eigentliche spezifische Name des Feldspaths, ist aus der spezifischen Nomenklatur durch die verschiedenartige Anwendung desselben ebenfalls verschwunden. Mons hat ihn als Ordnungsnamen derjenigen Abtheilung gerettet, welche jene Spezies enthält.

## 2. Namen nach allgemeinen naturhistorischen Aehnlichkeiten.

Dahin gehören Kryolith, Eisstein, Kerat, Hornähnlich, Chrysolith, Goldstein, Chrysoberyll, Goldberyll, Botryogen, Traubenbilder, Sphärulit, Kügelchenstein, Perlit, Perlstein, Margarit, Perlenähnlich, Steatit, Speckähnlich, u. s. w.

# 8. Namen nach einzelnen Eigenschaften.

- 1. Naturhistorische. Leuzit, Kyanit, Chlorit, Skorodit, Erythrin, Rhodonit, griechische von der weissen, blauen, grünen, rothen Farbe; Albit, Cölestin, Mellit, Rutil, lateinische von der weissen, blauen, gelben, rothen Farbe; Baryt von der Schwere; Stilbit, Augit vom Glanze; Diamant, ἄδαμας unbezwinglich von der Härte; Euklas, Apophyllit von der leichten Theilbarkeit; Analzim, Disthen von der Elektrizität, Anatas von der spitzigen Pyramide, Anorthit von der schiefwinkligen Krystallisation, Staurolith von der Zwillingsbildung.
- 2. Chemische. Eudialyt, Eulytin von der leichten Schmelzbarkeit, Skolezit, vom wurmförmigen Zusammenbiegen, Diaspor, vom Zerspringen vor dem Löthrohr, Pyrosmalith vom Geruche, Pyromorphit vom Krystallisiren, Pyrochlor vom Gelbwerden, unter denselben Umständen. Glocken's Pyrargyrit für Rothgiltigerz bezieht sich auf Farbe und Silbergehalt, Pyrolusit auf die Entfärbung eisen- und kohlenhaltigen Glases, Scheelit, Tantalit, Uranit, Chalkolith, Sodalith, Magnesit auf den Gehalt.

3. Aligemeine. Amphibol, zweiselhaft, doppelten Ansichten entsprechend; Apatit, betrüglich; Aeschynit, dessen man sich schämt; Phenakit der Lügner; Paragonit, täuschend; Digenit mit zweierlei Bestandtheilen. Dergleichen Namen passen wohl auf jede Spezies des Mineralreiches, denn bei welchen treffen nicht Umstände ein, welche die Etymologie ungezwungen bestätigen.

Den Axinit benannte Haux nach der Hackenschneideform, den Sphen nach der Keilform der Krystalle, beides gut. Hätte er es gerade umgekehrt gemacht, so war es eben auch so gut. Den Amblygonit benannte Breithaupt gut nach dem stumpfen Winkel, er hätte zum Namen eben so gut den scharfen Nebenwinkel wählen können.

#### 4. Namen nach Lokalitäten.

Der Fundort besonderer Mineralspezies ist längst Veranlassung gewesen, um Namen daraus zu bilden. Als uraltes Beispiel gilt uns Chalcedon. Neuere sind Andalusit, Aragon, Strontianit, Atakamit, Labrador und andere. Hauy fand einen Pleonasmus darin, wenn man sagen wollte, Vesuvian vom Vesuv, einen Widerspruch, wenn es hiesse, Vesuvian aus Sibirien, und schlug für die Spezies den Namen Idokras vor, der Analogie mit den Formen anderer Spezies andeutet, eigentlich also einen weniger guten, denn anstatt etwas Bestimmtem soll man sich mit Verhältnissen begnügen. Uebrigens ist der Name doch einfach, und daher angenommen worden, hätte er auch gar Nichts bedeutet. Lokalitätsnamen sind im Ganzen nicht unvortheilhaft, weil sie die Erinnerung an den ersten, oder an einen vorzüglichen Fundort der Spezies festhalten.

#### 5. Namen nach Personen.

Uraltem Gebrauche huldigend, setzen wir als eine Hauptquelle die Namen von Personen, theils von Gelehrten, theils
von Gönnern und Förderern der Wissenschaft. Wenige Ausnahmen abgerechnet, hat man nach lebenden Personen benannt, und
dadurch schicklich die Zeit des Hauptfortschritts der Wissenschaft bezeichnet. Wer möchte nicht gerne die Namen Wernerit, Hauyn im Gebrauche erhalten und für den Mohsit eine ge-

nauere Beschreibung wünschen. Und doch, so wie Hauv den Namen nach Lokalitäten nicht gewogen war, ebenso haben auch die Personennamen ihre Feinde, wenn sie auch als Hauptgrund dagegen oft nichts besseres angeben können, als dass sie denselben eben abhold sind. Bruthaupt hat zur Unterdrückung der Personennamen so manchen, übrigens guten, schätzbaren Namen als Synonym verschwendet, der für Spezies anwendbar gewesen wäre, die noch keinen Namen haben, aber nun weder bei den einen, noch bei den andern der Wissenschaft nützlich wird.

Um die hier aufgestellten Prinzipien doch mit einiger Konsequenz zu befolgen, war ich genöthigt, eine nicht unbedeutende Anzahl von spezifischen Namen, theils aus den französischen von Beudant umzustalten, theils ganz neu zu bilden, wo kein einfacher Name aufzufinden war, oder von jenen so wenig passend schien, dass ich es noch leichter wagen durfte, einen neugebildeten vorzuschlagen, als jene zu unterstützen. Es bleibt immer misslich, mit einer solchen Menge von Namen auf einmal die ohnedem durch so viele Synonyme überreiche mineralegische Nomenklatur noch zu vermehren. Doch scheint mir, dass ich dabei eigentlich nicht mehr aus freier Wahl handeln, sondern dasjenige möglichst zu befördern suchen muss, was den entwickelten Grundsätzen gemäss der Naturgeschichte als Aufgabe gestellt ist.

Ich befolgte dabei den Grundsatz Linné's für die Bildung von Geschlechtsnamen in der Botanik: Antiquum nomen antiquo generi convenst. Die altbekannten Fundorte, alte Namen modifizirt, die Entdecker oder Beschreiber, wenn auch nicht mehr am Leben, der chemische, einfache vorzüglich Metaligehalt, gaben die Stammsylben.

So glaube ich aus Sal mirabile [Glauberi den Namen Mirabilit dem Beudantischen Exanthalose vorsiehen zu dürfen, da er der uralte, nur etwas modernisirte Name der Spezies ist. Glauberit war schon längst für eine Spezies aus der Ordnung der Salze verbraucht worden. Eben so zog ich den Namen Arcanit, von dem ebenfalls uralten Arcanum duplicatum, dem neuen Beudantischen Aphthalose vor. Die mehr poetische Etymologie nach Verhältnissen und Eigenschaften, wobei der Phantasie viei

Spielraum gelassen ist, solite billig auf gans neue Spesies beachränkt bleiben.

Die auonymen Spezies, Autre oder Sans nom von Beu-DANT verdienen gänzlich vermieden zu werden.

Wenn aber auch die spezifische Nomenklatur möglichst berücksichtigt wurde, so schien es gerathener zu seyn, die systematische Nomenklatur einstweilen nicht weiter zu vermehren. Jede einzelne Aenderung des Systemes würde eine Aenderung einer Reihe von Namen und Benennungen hervorbringen. Besser ist es künftigen systematischen Nomenklatoren dadurch vorzuarbeiten, dass doch jede einzelne Spezies ihren einfachen Namen besitzt.

Zu den spezifischen Namen wurde in den meisten Fällen der Name des Autors der den Namen vorschlug, hinzugesetzt. Nicht immer ist diess zugleich der Entdecker oder erste Beschreiber der Spezies. So ist für das axotome Eisenerz von Mons der unter den vielen vorgeschlagenen Namen wohlklingendste II menit von Kuppper gewählt, während Mons der Spezies durch Anfnahme in sein System nach den salzburger und olahpianer Varietäten Anerkennung gab, und ich unter schwierigen Verhältnissen die höchst eigenthümliche Krystallsymmetrie erkannte. Der Mengit G. Rose's war von Brooke Ilmenit, der Monazit Breit-HAUPT'S von BROOKE Mengit genannt worden. Die bekanntesten alten Namen stehen oft ohne weitere Authorität da, höchstens ist noch Werner als Gewährsmann genannt. Sodann sind noch die gebräuchlichs en Synonyme aufgezählt. Sehr viele Namen der ältern Synonymie habe ich übergangen; auch viele von den neuern. die bisher kein Glück gemacht haben, glaubte ich ohne Schaden anslassen zu können. Eine vollständige Synonymie bleibt für einen beschreibenden Theil der Mineralogie vorbehalten. Alles wurde hier nur so weit berücksichtigt, um dem Anfänger keinen Zweifel zu lassen, wovon die Rede sey, wenn er sich in den physiographischen Werken über Mineralogie, s. B. dem von ZIPPE bearbeiteten zweiten Theile des Monsischen Werkes weiter umsehen will. Als Vervollständigung des interessantesten Theiles der Synonymie ist auch die chemische Formel zur Uebersicht mit aufgeführt.

Die neuen vorgeschiegenen Namen sind übrigens in diesem Werke selbst nech so wenig als möglich angewendet, da ich sie nicht als bekannt voraussetzen darfte, und das meiste doch an der Deutlichkeit gelegen ist.

Auf einem der einer alten Spezies beigelegten neuen Namen wünsche ich hier noch besonders die Aufmerkaankeit der Mineralogen sestzuhalten. Es ist der Name Stephanit, Seiner kaiserlichen Hoheit unserem durchlauchtigsten Erzherzog Stephan geweiht. für den prismatischen Melanglans von Mons, einen Theil des Wernerischen Sprödglaserzes. Die Spezies besitzt zusammengesetzte Namen. Trivialnamen genug, aber keinen einzelnen spezifischen Namen, ausser dem Brudautischen Pogiurose, den wir Deutsche doch nicht als gut bezeichnen können. Wenn ich aber insbesondere diese schöne, und in unserem eigenen Lande soger technisch wichtige Spezies für den Namen wählen durfte, so glaube ich, mir dazu durch die vor mehr als zwanzig Jahren vollendete krystallographische Bestimmung derselben, wie sie in Mons Werken enthalten ist, einigen Anspruch erworben zu haben, und ich wünsche dabei die Erinnerung an die Fundorte ausgezeichneter Krystalle, Przibram und Ratieborzitz, festguhalten, in dem Lande, das eben jezt den hohen, kenntmissreichen Gönner als seinen Chef verehrt.

# 153. TRIVIELLE NOMENELATUR.

Manche einzelne Varietäten der entweder systematisch oder spezifisch benannten naturhistorischen Spezies führen aus alter Zeit selbet Namen und Benennungen, wie Amethyst, Morion, Katzenauge, Feuerstein, Stinkstein, rother Glaskopf, Bleischweif u. s. w. Man nennt sie Trivialnamen, und sie sind auch oft provinziell, wie Weichgewächs, Röschgewächs, Bohwand, Rosszahn, Wandstein und andere. Ihre Kenntniss ist immer schätzbar, vorzüglich wenn sie in technischer Beziehung wichtige Varietäten bezeichnen. Nach den Trivialnamen aber die Spezies eintheilen, sie konsequent kontrastiren wollen, ist nicht wissenschaftliche Aufgabe der Naturgeschichte, weil die Namen nur einzelnen Punkten einer Reihe angehören, die nicht unterbrochen werden kann, denn sonst würde das Aggregat der Varietäten nicht dem Begriffe einer Spezies entsprechen.

# VIERTES HAUPTSTÜCK

# CHARAKTERISTIK.

## 154. INHALT.

Ein Mineral bestimmen heisst vermittelst eines Aggregates von Charakteren, welche in der Ordnung des Mineralsystemes aneinander gereiht sind, und von welchen jeder einen systematischen Namen oder Benennung trügt, durch Vergleichung mit den untersuchten Eigenschaften desselben die Stelle auffinden, welche es im Systeme einnimmt. Nomen ex charactere. Linné.

Der Inbegriff aller Charaktere, die erforderlich sind, um den ganzen Inhalt des Mineralreiches gehörig von einander zu unterscheiden, ist die Charakteriatik.

Jede einzelne Eigenschaft, oder jeder Inbegriff von Eigenschaften, als Merkmale, an welchen man die Spesies innerhalb eines Geschlechtes, die Geschlechter innerhalb einer Ordnung, die Ordnungen innerhalb einer Klasse, endlich die Klassen von einander unterscheidet, heisst ein Charakter.

#### 155. CHARAKTERS.

Das Mineralsystem ist vollendet, jede Einheit desselben benannt, dann erst wird die Charakteristik entworfen. Diess bezieht sich nur auf ein synthetisches oder sogenanntes natürliches System, in welchem nach der Bestimmung der Spezies, diese Einheiten nach ihrer naturhistorischen Total-Achnlichkeit erst susammengestellt werden, bevor man daran geht, die Eigenschaften aufzusuchen, die man als Unterscheidungsmerkmale oder Charaktere zwischen denselben anwenden kann. Aus diesem Umstande folgt, dass es oft sehr schwer ist, genaue Charaktere für das System zu entwerfen. Man hat daher häufig vorgezogen, einzelne Charaktere auszuwählen und nach denselben durch nähere Bestimmungen vermittelst anderer Charaktere in einer förtgesetz-

ten Unterabtheilung die Produkte des Mineralreiches zu unterscheiden, bis man zu der Spezies gelangt. Der einfachste Fali, so wie ihn Necker ausgeführt hat, geschieht durch Gegensätze, und bringt eine wahre Dichotomie hervor, was man gewöhnlich ein künstliches System nennt. Necker's Charaktere sind übrigens grösstentheils chemisch. In den meisten chemischen Systemen sind für die höreren Stufen nicht die mineralogischen Spezies, sondern einer oder der anderen in denselben enthaltenen Stoffe charakterisirt, so wie sie auch klassifizirt sind. Am schwierigsten ist es Charaktere für die Ordnungen eines synthetischen Systemes aufzufinden, und diese haben daher in der Mousischen Charakteristik auch die anschnlichste Lünge annehmen müssen.

Charaktere müssen so kurz als möglich seyn. Character quo brevior, eo etiam praestantior est. Linné. Sie sollen aber auch so gleichförmig als möglich seyn, beides um die Uebersicht, und daher auch die Vergleichung der Eigenschaften eines fraglichen Individuums mit denselben zu erleichtern. Sie sollten kein überflüssiges; auch kein unbestimmtes oder zweideutiges Wort enthalten, auch keine wörtliche Ausnahme.

Die Charaktere sind entweder unbedingt, und bestehen dann aus der Angabe einer einzigen Eigenschaft, z. B. bei dem Charakter der ersten Klasse: Gewicht unter 3.8, oder sie sind bedingt, und erhalten dann eine eigenthümliche Einrichtung. So ist in dem Charakter derselben Klasse, fest: geach mackerregen dein bedingter Charakter, in welchem nur unter der Bedingung des Geschmackerregens die Festigkeit stattfinden kann. Er will sagen: Wenn das Mineral fest ist, so erregt es Geschmack, wenn es in die erste Klasse gehören soll. Sobald die Bedingung fest eintritt, muss auch das Bedingte gesch mack zu erregen, ist also nur dann ein Charakter oder Unterscheidungsmerkmal, wenn das Mineral fest ist. Die Bedingung wird vor den bedingten Charakter gesetzt und durch einen Doppelpunkt unterschieden.

Joder Charakter muss nach dem Buchstaben genommen und nichts anderes darin gesucht werden, als was er wirklich sagt, daher ist er auch kurz und klar. Die Charakteristik enthält alle zur Unterscheidung der vorkommenden Individuen nöthigen Merkmale. Aber die Individuen selbst zeigen sich oft in der einen oder der anderen Eigenschaft mangelhaft, indem sie nicht allemal eine jede Eigenschaft an sich tragen, die der Spezies eigenthümlich ist, wie etwa die Krystallgestalten. Daher enthalten die Charaktere manchmal mehr Eigenschaften, als zur Unterscheidung absolut nothwendig sind, und welche dann überflüssig erscheinen. Der Gleichförmigkeit wegen sind sie dannoch wünschenswertb.

Die Charaktere der Spezies enthalten jederzeit drei Merkmale, die Form, die Härte uud das eigenthümliche Gewicht, nebst einer oder der andern Eigenschaft, wie Farbe, Strich, Metallglanz u. s. w., welche erforderlich erscheinen. Von der Form wird das Krystalisystem angegeben, nebst den eigenthümlichem Abtheilungen, welche die Hemiedrie, oder die Tetartoedrie hervorbringt. Die Winkelmaasse oder Abmessungen der Formen zur Bestimmung der Krystalireihen sind diejenigen, welche man an möglichst vielen Varietäten der Spezies beobachten kann, insbesondere jene, die sich auf Theilungsgestalten beziehen. Die Härte und das eigenthümliche Gewicht werden durch die Buchstaben Hund G angedeutet und durch Zahlen ausgedrückt, so wie sie in dem Hauptstücke der Terminologie §. 131 und 132 erläutert wurden.

In den Charakteren der Geschlechter kommen die Krystallsysteme, Härte und Gewicht vornehmlich vor, nebst andern sur Unterscheidung nothwendigen Merkmalen. Auch erscheinen hier hin und wieder zum ersten Male bedingte Charaktere, die in den Charakteren der Spezies nicht vorkommen können.

Noch mehrere bedingte Charaktere sind in den Ordnungen ansutreffen. Sie sind hier so vielfach in Anwendung, dass es Mons nothwendig geschienen, sie selbst in ihrer Folge nach den Krystallsystemen und dem Zustande der Amorphie zu ordnen. Die Charaktere erscheinen dadurch allerdings länger, als die früher von Mons angewendeten, aber ihr Gebrauch wird eigentlich doch vereinfacht, da man beim Bestimmen der Mineralien in praximeistens die Form erkennen kann.

Uebrigens ist nicht zu vergessen, dass der Gebrauch der Charakteristik für den Anfänger bestimmt ist, der eben durch den Gebrauch derselben bald dahin gelangt, ihrer entbehren und unmittelbar neu vorkommende Varietäten mit denjenigen Spezies vergleichen zu können, welchen sie am ähnlichsten sind. Nebst diesem Gebrauche stellt die Charakteristik die Uebersicht des Systemes vor, welches sonst in der Systematik hätte gegeben werden müssen.

Ich stehe nicht an, die Charakteristik, wie sie in Mons, leichtfasslichen Anfangsgründen" I., p. 417 beginnt, mit geringen Veränderungen, wie sie etwa hin und wieder neuere Bestimmungen nothwendig machten, anzunehmen. Die neueingeordneten Spezies sind in die höhern Charaktere, der Genera und der Ordnungen, nicht mit aufgenommen. In dem Systeme, in der Uebersicht sollen sie nicht fehlen, denn die Zusammenstellung und die Charakterisirung ist zweierlei, und auch für die erste musste gesorgt werden. Was aber den wirklichen Gebrauch der Charakteristik zur Bestimmung vorkommender Mineralien betrifft, so wird man selbst in der ersten Charakteristik von 1820 ein schätzbares Hülfsmittel finden, indem sie doch die meisten und wichtigsten der Spezies enthält, besonders wenn man den dortigen Angaben die richtigen neuern substituiren würde. Um so brauchbarer ist die letzte hier gegebene Charakteristik.

Der allergrösste Theil der eingeordneten Spezies ist so unvollständig bekannt, dass an eine wirkliche Charakterisirung zum Behuf der unabhängigen Unterscheidung von andern Körpern gar nicht zu denken ist, daher ich denn auch bei diesen durch Angabe des Autors und des Fundorts nebst den chemischen Formein, doch einiges als Erinnerung mit beizubringen suchte.

### 156. DAS BESTIMMEN.

Der Zweck der Charakteristik ist, wie mehrmals erwähnt wurde, den Namen des Minerals zu finden, wenn man die naturhistorische Beschaffenheit desselben kennt. Der Prozess der Vergleichung der gefundenen Eigenschaften mit den Charakteren heisst das Bestimmen. Man verfährt damit, wie folgt. Zuerst entwirft man ein vollständiges Studium des zu bestimmenden Minerales, eine Beschreibung desselben nach Form, Härte, Gewicht, Farbe, Strich, Glanz, und andern Eigenschaften. Oft genügt das Allge-

meine der Form, aber Niemand wird je Mineraloge werden, dem das Wenige hinreichend scheint, was für den Gebrauch der Charakteristik unvermeidlich ist. Nur dem emsigen Forscher ersehliesst sich die Natur. Циний sagt in einem ähnlichen Falle: Verus botanicus oculis propriis, quae singularia sunt, observat. Um das von Mohs gewählte Beispiel zur Bestimmung beizubehalten, sey ein Mineral gegeben, dessen

"Form pyramidal. Kombination P.  $\infty$ P'.  $\infty$ P, eine Pyramide mit "beiden quadratischen Prismen. Der Winkel an der Axenkante von "P durch das Reflexionsgonyometer nahe 132° 53′. Theilbarkeit "in Spuren nach beiden Prismen. Farbe schwärzlichbraun. Strich "ungefärbt. Diamantglanz. Härte = 6.5. Gewicht = 6.960."

Es wird verlangt die Spezies desselben zu bestimmen.

Man vergleicht nun die Eigenschaften desselben, so wie man sie gefunden und in der Beschreibung niedergelegt hat, zuerst mit den Charakteren der Klassen. Von der ersten und dritten Klasse ausgeschlossen stimmt das Gewicht über 18 und die Geschmacklosigkeit mit der zweiten Klasse.

Das Mineral gehört in die zweite Klasse.

Nuñ werden die Rigenschaften mit den Ordnungscharakteren der zweiten Klasse verglichen. Hier finden sich von den Haloiden bis einschliesslich zu den Gemmen Härte oder Gewicht oder beide zu gross. Mit den Erzen stimmen beide, indem das Gewicht zwischen die Grenzen 34 und 80, und die Härte zwischen die Grenzen 20 und 70 fällt. Auch die übrigen unbedingten Charaktere stimmen. Das Ansehen ist nicht metallisch, der Strich weder grün noch blau.

Von den bedingten Charakteren trifft das Mineral nur eine Abtheilung, die der pyramidalen Erze. In dem ersten derselben fällt das Gewicht und die Härte zwischen die angegebenen engeren Grenzen, 3.8 bis 7.1 und 5.0 bis 7.0. Der auf das in Rede stehende Mineral eigens zielende Charakter Pyramidal, H. = 6.0 und mehr; Strich ungefärbt: G. = 5.8 und mehr, schlieset dasselbe unzweifelhaft ein.

Das Mineral gehört in die eilfte Ordnung. Es ist ein Erz.
Zum Ueberflusse kann man noch die nachfolgenden Ordnungen vergleichen, findet aber bei den Metallen, Kiesen und

Glanzen nur Metaligians, bei den Blenden und Schwefeln viel geringere Härte, anderer Merkmale noch nicht einmal zu gedenken.

Nun vergleicht man die Charaktere der Geschlechter aus der Ordnung der Erze. Bei den drei ersten Geschlechtern: Titaners, Zinkers und Kupferers reichen die Grensen der Härte und des Gewichtes nicht hoch genug, um das Erz aufzunehmen, welches zur Bestimmung gegeben ist. Aber die Charaktere des vierten Geschlechtes Zinners stimmen vollständig überein. Die Form ist nämlich pyramidal, der Strich nicht schwarz, H. zwischen 6.0 und 7.0, G. zwischen 6.3 und 7.1.

Das gegebene Mineral ist ein Zinnerz.

Dieses Geschlecht enthält nur eine einzige Spezies, deren übrige Verhältnisse genau mit den untersuchten Eigenschaften des gegebenen Minerales übereinstimmen. Dieses ist also pyramidales Zinnerz. Als spezifischen Namen findet man beigefügt den von Brudant vorgeschlagenen Namen Kassiterit, und zur Erklärung Zinnstein, da ersterer als einfacher Name empfehlenswerth, doch noch nicht aligemein angenommen ist.

Die Bestimmung der Spezies ist durch diesen Prozess vollendet.

Eine weitere Vergleichung der übrigen Geschlechtscharaktere bestätigt die Bestimmung, denn keines hat ungefärbten Strich, als des Cererer, dessen Härte nur = 5.5, das Gewicht unter 5.0 ist und das Melaners, dessen Gewicht 5.9 nicht übersteigt.

Es ist möglich, dass man durch das Verfahren der Bestimmung ein Mineral in ein Geschlecht, aber in keine Spezies gebracht hat, es ist dann unvollständig bestimmt. Der Anfänger mag sich damit begnügen, so lange ihm der gehörige Ueberblick fehlt, weiter zu forschen. Der Meister kann beurtheilen, ob ausserwesentliche Hindernisse statt fanden, oder ob die Schwierigkeit daher rührte, dass der Gegenstand ein Individuum aus einer neuen Spezies war.

#### 157. MITTELBARE BESTIMMUNG.

Es gibt eine Menge Varietäten von Mineralien, die sich vermittelst der Charakteristik nicht bestimmen lassen, und diess sind

vorzüglich solche, an welchen die regelmässige Form nicht erkannt werden kann. Dennoch können mehrere derselben durch eine eigenthümliche Betrachtung mit unmittelbar bestimmbaren Mineralien in Verbindung gebracht werden, aus welcher mit vollkommener Evidenz hervorgeht, zu welcher der in der Charakteristik enthaltenen Spezies sie gehören. Das Verfahren hat einige Analogie mit dem des Botanikers, der eine nicht blühende Pflanze weder bestimmt, noch charakterisirt, sondern ihre Blüthezeit abwartet. Der Anfänger in der Botanik bestimmt aber nur blühende Pflanzen. Dasselbe ist dem Anfänger in der Mineralogie anzurathen, er bestimme nur krystallisirte oder theilbare Mineralien. denn das Letztere ist ja der innere Ausdruck der äussern Gestaltung. Warten kann der Mineraloge nicht, bis ein Mineral krystallisirt, aber er kann die Varietäten aus dem vollkommensten . Zustande der Krystallisation durch die verschiedensten Grässen der Individuen verfoigen, bis sie keine Spur von Form mehr zeigen, und doch dabei versichert seyn, dass er ein und dasselbe Mineral vor sich hat. Sehr treffend sagt Mons, dass der Mineraloge die Reihe der Zustände betrachten müsse, wie sie neben einander vorkommen, da er sie nicht wie der Botaniker nach einander sich entwickelnd abwarten kann *). Von dem unmittelbar nicht bestimmbaren Minerale ausgehend, dessen Eigenschaften man jedoch mit möglichster Schärfe untersucht, und daraus eine Beschreibung entworfen hat, sucht man ein anderes, welches mit demselben übrigens in Allem übereinstimmend, nur die noch fehlenden Eigenschaften deutlicher zeigt. Oft gelingt diess und man gelangt durch eine Reihe von Varietäten zu einer solchen. welche die unmittelbare Bestimmung erlaubt. So kann man leicht von dem gänzlich dichten Kalkstein his zu solchen Varietäten gelangen, welche Form, sey es von Krystallen oder Theilungsgestalten zeigt. Die Grade der Härte, die des eigenthömlichen Gewichtes stimmen überein, auch andere beobachtbare Eigenschaften. Eine solche Varietät läset sich dann durch die Charakteristik unmittelbar bestimmen, wir finden die Monsische systematische Benennung Rhomboedrisches Kalkhaloid, als spe-

^{*)} Leichtfassliche Anfangsgründe. I., p. 413.

zifischen Namen Kalzit, nebst den gebräuchlichen Namen und Benennungen der Varietäten: Kalkspath, Kalkstein, Anthrakolith, Kreide, Bergmilch, die letztern zwei nur durch mittelbare Bestimmung mit den erstern vereinigt, und noch mehreren anderen. So wie der Mineraloge hier die zusammengesetzte Varietät durch die einfache bestimmt, eben so sucht der Botaniker den Baum des Waldes, das Gras der Wiese, der Zoologe das kleinste der Infusorien einzeln heraus, um es selbstständig zu bestimmen.

### 158. CHEMISCHE BESTIMMUNG.

Es gibt vicle Mineralien, die in der Systematik als unbestimmbar in die Anhänge 6. 148 verwiesen und von welchen gezeigt wurde, dass ihre Bestimmung als chemisch-mineralogische Spezies eben so unsicher sey, als die rein-mineralogische nach naturhistorischen Grundsätzen, denn wo man keine Begriffe abgrenzen kann, da läset sich auch nichts subsummiren, und alles Streben nach festen Bestimmungen entbehrt der Evidenz. Aber diese Körper sind nichts destoweniger wichtig für den Mineralogen selbst, damit er das Bestehen und Vorkommen der wirklichen Spezies beurtheilen könne, für den Geognosten, der daraus einen grossen Theil der Erde aufbaut, für den Techniker, der so vielartige Bedürfnisse des Menschen zu befriedigen bat. Die chemischen Erscheinungen sind es, welche hier einen Fingerzeig zu geben im Stande sind, wenn man auch nie vergessen soll, dass man die Versuche nicht von dem mineralogischen, sondern von dem chemischen Gesichtspunkte unternimmt. Nicht chemische Mineralogie, die wahre wissenschaftliche Chemie ist es, welche uns über die Zusammensetzung der Spezies des Mineralreiches, und der dieselben bildenden Individuen aufklärt.

Auch dem rein-naturhistorischen Mineralogen ist die chemische Kenntniss der Mineralkörper unentbehrlich, ja man kann ohne einige Kenntniss der Chemie nur wenig Fortschritte in der Uebersicht der so wichtigen und interessanten Beziehungen der Mineralspezies gegen einander machen. Das Studium der Chemie bildet daher eine höchst wichtige Aufgabe auch für den Mineralogen. Aber es ist so ausgedehnt, dass von den Mitteln, deren

man sich gewöhnlich für Bestimmung in einselnen Fällen bedient, hier nicht im Aligemeinen die Rede seyn kann. Billig wird dagegen das Hauptsächlichste in dem physiographischen Theile, in der heschreibenden Mineralogie, den Schematen der Spesies erwähnt, indem man die chemische Vorbildung voraussetzt. Jeder Mineraloge sollte im Besitze eines guten Löthrohrapparates, und mit dem Gebrauche desselben vertraut seyn, so wie er von Berzellus und seinen Nachfolgern augewendet und verfeinert worden ist. Dem Montanistiker sind insbesondere Plattner's dezimatische Untersuchungen wichtig. Physik, Chemie, Naturgeschichte reichen sich überall in der Erforschung des Unergründlichen die Hand, darf doch selbst der botanische und zoologische Systematiker ohne Keuntnisse der ersteren beiden sich nicht mehr an das physiologische Studium wagen, welches ihn die Körper begreifen lehrt, deren Klassifikation seine Aufgabe bildet.

### 159. DIE CHARAKTERISTIK

oder

DIE CHARACTERE DER KLASSEN, ORDRUNGEN, GESCHLECHTER UND SPEEIES,

#### I. Charaktere der Klassen.

- I. Akrogenide. G. unter 38. Kein bituminöser Geruch. Fest: geschmackerregend.
  - II. Geogenide. G. über 1.8. Geschmacklos.
- III. Phytogenide. G. unter 1.8. Flüssig: bituminöser Geruch. Fest: geschmacklos.

# II. Charaktere der Ordnungen.

#### Erste Klasse: AKROGENIDE.

- I. Gase. Expansibel. G. = 0.0001...0.0014. Nicht saver.
- II. Wasser. Tropfbar. G. = 10. Ohne Geruch und Geschmack.
- III. S  $\bar{a}$ u re  $\bar{n}$ . Expansibel. Flüssig. Fest. G. = 0 0018...3.7. Geschmack sauer, süsslich.
- IV. Salse. Fest. H. = 1.0...3.5. G. = 1.4...3.2. Geschmack, nicht sauer.

Haidinger's Mineralogie.

#### Zweite Klasse: Geogenide.

I. Haloide. Nicht metallisch. Theilbarkeit, nicht ausgezeichnet axotom; dünne Blättchen nicht elastisch. Strich, ungefärbt, roth, blau. H. = 1.5...5.0. G. = 1.9...3.3. Tessularisch: H. = 4.0, G. = 3.0...3.3. Rhomboedrisch: H. = 3.5 und mehr, G. = 2.5...3.3. Axotom: H. = 3.5 und mehr. G. = 2.8 und weniger. Paratom: G. = 3.2 und weniger. Peritom: G. = 2.4 und weniger, oder 2.7 und mehr. H. = 5.0: G. = 3.0 und mehr. Orthotyp: H. = 2.0...4.0, oder = 5.0, G. = 2.3...2.4, oder 2.7...3.2. H. = 3.0 und weniger: Theilbarkeit monotom, oder deutlich in drei rechtwinkligen Richtungen. H. = 5.0: G. = 2.9...3.0. Theilbarkeit unvolkommen, Farbe, nicht blau, keine Farbenzeichnung. Augitisch: H. = 1.5...2.5, G. = 1.9...2.4 oder 2.6...3.1. G. = 2.0 und mehr: volkommen theilbar.

II. Baryte. Nicht metallisch. Kein metallähnlicher Perlmutterglanz. Strich, ungefärbt, lichtbraun, oraniengelb. H. = 20...55. G. = 3·3...81. Rhomboedrisch: H. = 3·5...5·5, G. = 3·3...45. eder 6·9...7·3. H. = 5·0 und mehr: G. = 4·0 und mehr. Pyramidal: H. = 3·0...5·0, G. = 3·4...4·6 oder 6·0...8·1. Orthotyp: H. = 2·5...3·5 oder 4·5...5·5, G. = 3·3...4·7 oder 5·5...7·1. Strich, nicht gelb, nicht braun. H. = 5·0...5·5: Theilbarkeit, diprismatisch oder drei rechtwinklige Richtungen von ungleicher Vollkommenheit. Farbe, nicht roth. Augitisch: H. = 2·0...2·5 oder 4·0, G. = 3·6...3·7 oder 6·0...7·0. Strich, oraniengelb: G. = 6·0 und mehr.

III. Kerate. Nicht metallisch. Strich, ungefärbt. H.= $1\cdot0...2\cdot0$ , G.= $5\cdot5...6\cdot5$ . Tessularisch: H.= $1\cdot0...1\cdot5$ , G.= $5\cdot5...5\cdot6$ . Pyramidal: H.= $1\cdot0...2\cdot0$ , G.= $6\cdot4...6\cdot5$ .

IV. Malachite. Nicht metallisch. Farbe, blau, grün, braun, gelb. Strich, blau, grün, braun. H. = 1·0...5·0, G. = 2·5...5·8. Tessularisch: H. = 2·5, G. = 2·9...3·0. Rhomboedrisch: H. = 2·0 oder 5·0, G. = 2·5...2·6 oder 3·2...3·4. Paratom: H. = 5·0. Axotom: G. = 2·6 und weniger. Pyramidal: H. = 2·0...2·5, G. = 3·0...3·5. Orthotyp: H. = 1·0...2·5 oder 3·0... 4·0 oder 4·5...5·0, G. = 2·8...4·6. Strich, braun: H. = 2·5...3·0, Blättchen, biegsam: G. = 3·0 und mehr. Augitisch: H. = 2·5...4·0 oder 5·0, G. = 3·6...4·3 oder 5·3...5·8.

V. Allophane. Nicht metallisch. Strich, ungefärbt, gelb, braun, schwarz. H. = 2·0...4·0, G. = 1·8...3·2. Prismenähnliche, undeutliche Gestalten: H. = 2·0...2·5, G. = 2·1...2·3, Farbe und Strich schwarz, sonst amorph. Strich, ungefärbt: G. = 2·2 und weniger. Farbe, nicht gelb. Strich, gelb: G. = 2·4. Strich, braun: H. = 4·0. Strich, schwarz: H. = 3·5.

VI. Graphite. Metallisch, nicht metallisch. Strich, schwars, braun. Glanz im Striche. H. = 05...20, G. = 18...3.7. Rhomboedrisch: H. = 10...20, G. = 18...21, metallisch. Amorph: H. = 05...15, G. = 2.2...3.7. Strich, braun: H. = 10 und weniger. Strich, schwarz: G. = 2.2 und weniger.

VII. Steatite. Nicht metallisch. Strich, ungefärbt. H. =  $1\cdot5...4\cdot0$ , G. =  $2\cdot47...30$ . Rhomboedrisch: H. =  $2\cdot0...2\cdot5$ , G. =  $2\cdot6...2\cdot9$ . Theilbarkeit, undeutlich. Orthotyp: H. =  $2\cdot0...3\cdot0$  oder  $4\cdot0$ , G. =  $2\cdot5....2\cdot7$ . Theilbarkeit, deutlich: G. =  $2\cdot7$  und weniger. Augitisch: H. =  $2\cdot5....3\cdot0$ , G. =  $2\cdot4....2\cdot5$ . Blättchen, nicht biegsam. Anorthisch: H. =  $3\cdot5....4\cdot0$ , G.  $2\cdot5....2\cdot6$ . Kein Perlmutterglans. Amorph: H. =  $1\cdot5$  oder  $3\cdot0$ , G. =  $2\cdot6...3\cdot0$ . Fettig anzufühlen.

VIII. Glimmer. Nicht metallisch. Theilbarkeit, axotom, ausgezeichnet. Strich, ungefärbt, grün. H. = 10...45, G. = 2·3...3·4. Rhomboedrisch: H. = 2·0...2·5 oder 4·0...4·5, G. = 2·3...2·4, oder 2·8...3·4. H. = 2·5 und weniger. Blättchen, biegsam oder elastisch. Strich, nicht grün, oder G. = 3·3 und mehr. Orthotyp: H. = 1·0...1·5, G. = 2·7...2·8, Blättchen biegsam. Augitisch: H. = 2·0...2·5 oder 3·0...4·5, G. = 2·8...3·1. H. = 3·0 und mehr: G. = 3·0 und mehr, kein metallähnlicher Perlmutterglans. Strich, nicht grün.

IX. Spathe. Nicht metallisch. Strich, ungefärbt, röthlichbraun, blau. H. = 2·5...7·0, G. = 2·0...3·7. Tessularisch: H. = 5·0...6·0, G. = 2·0...2·5. Rhomboedrisch: H. = 4·0...6·0, G. = 2·0...2·9; H. = 4·5 und weniger, G. = 2·2 und weniger. Pyramidal: H. = 4·0...6·0, G. = 2·0...3·0. Orthotyp: H. = 3·5...7·0, G. = 2·0...2·5 oder 2·8...3·7; H. = 3·5...4·0: G. = 2·0...2·2; H. = 5·0 und mehr: G. unter 3·6, nicht diprismatisch, nicht nach drei senkrechten Richtungen theilbar. Strich, nicht braun, oder Farbe roth; H. = 5·0...5·5, G. = 2·9...3·0: schwarze Zeichnung im Innern der Krystalle, oder Theilbarkeit vollkommen; H. = 6·5...7·0. Theilbarkeit, eine Richtung vollkommen, ausgeseichnet; G. = 2·4

und mehr: H. = 4.5 und mehr. Augitisch: H. = 3.5...7.7, G. = 2.0...3.5. H. = 4.5 und weniger: metallähnlicher Perlmutterglanz, oder G. = 2.4 und weniger; H. = 7.0, G. = 3.2 und mehr. G. = 2.9 und mehr; H. über 6.0: monotom, ausgezeichnet. Anorthisch: H. = 3.5...7.0, G. = 2.5...2.9 oder 3.4...3.7; H. = 4.0 und weniger; oder 5.0 und mehr: Theilbarkeit, volkkommen, die erstere auch ausgezeichnet. Amorph: H. = 6.0...7.0, G. = 2.7...3.1.

X. Gemmen. Nicht metallisch. Kein metallähnlicher Diamantgians. Strich, angefärbt. H. = 5·5...10.0. G. = 1·9...4·2. Tessularisch: H. = 6·0...10·0, G. = 2·8...4·3. Rhomboedrisch: H. = 7·0...9·0, G. = 2·5...4·1. Pyramidal: H. = 6·5...7·5, G. = 3·3...3·4 oder 4·5...4·7. Orthotyp: H. = 6·5...8·5, G. = 2·5...2·6 oder 3·0...3·9. H. = 7·5 und weniger, kein Perimuttergianz, keine einzelne ausgezeichnete Theilungsfläche. Augitisch: H. = 6·5...7·5, G. = 2·9...3·3. Theilb. prismatoidisch: sehr vollk., G. = 3·2 und weniger, kein Perimutterglanz, Anorthisch: H. = 6·5...7·0, G. = 3·0...3·3. Amorph: H. = 5·5...7·0, G. = 1·9...2·4. Bruch muschlig.

XI. Erze. Metallisch, schwarz, nicht metallisch. nicht grün, nicht blau. H. = 20...70, G. = 3.4...80. Tessularisch: H. = 3.5...40 oder 5.0...6.5. G. = 4.2...6.1. Strich, nicht ungefärbt. Metallisch oder Strich, braun, schwarz: H. = 5 und mehr. Rhomboedrisch: H. = 50...6.5, G. = 4.4...5.3. Nicht metallisch: Strich, roth, röthlichbraun. Pyramidal: H. = 50...70, G. = 3.8...7.1. H. = 5.0: metallisch. H. = 6.0 und mehr, Strick ungefärbt: G. = 5.8 und mehr; oder = 4.0 und weniger. Orthotyp: H = 2.0...2.5 oder 3.5...6.5, G = 3.4... 5.5 oder 7.8...80. Metallisch: G. = 50 und weniger; oder 7.8 und mehr. Strich ungefärbt: G = 4.0 und mehr. H = 4.5 und weniger: G = 4.3und mehr, metallisch, Theilbarkeit unvollkommen, oder Strich, oraniengelb, schwärzlichbraun. Augitisch: H. = 50...70, G.= 3.4...4.3 oder = 6.3...7.4, kein Perlmutterglanz: G. = 3.7 und weniger, Strich, ungefärbt: Fett- oder Diamantglanz. Anorthisch: H. = 6.0, G. = 3.4...3.6. Theilbarkeit unvollkommen. Amorph: H. 4.5...6.0, G. = 3.6...6.6. Strick ungefärbt: G = 4.9 und mehr.

XII. Metalle. Metallisch. Nicht bleigrau, nicht schwarz. Flüssig, fest. H. = 1·0...7·0, G. = 5·7...24·0. Tessularisch: H. = 1·0...5·0, G. = 7·4 und mehr. Farbe, grau, kupferroth: dehnbar,

G. = 8.4 and mehr. Rhomboedrisch: H. = 20...70, G. = 5.7...6.8 oder 19.0...23.0, Farbe, stahlgrau, weiss. H. = 4.0 and mehr: G. = 8.0 and mehr. G. = 5.9 and weniger: Farbe weiss. Orthotyp: H. = 3.5, G. = 8.9...10.0. Amorph, fest: H. = 2.5...3.0, G. = 8.4...8.7.

XIII. Kiese. Metallisch. Nicht bleigrau, nicht schwarz. Strich, schwarz. H. = 3·0...6·5. G. = 4·1...7·7. Tessularisch: H. = 3·0 oder 5·0...6·5, G. = 4·9...5·1 oder 6·1...6·6. H. = 3·0: Farbe kupferroth. Rhomboedrisch: H. = 3·5...4·5, G. = 4·4...4·7, Farbe gelb ins Kupferrothe fallend. Pyramidal: H. = 3·5...4·0, G. = 4·1...4·3. Farbe, gelb. Orthotyp: H. = 5·0...6·5, G. = 4·6...7·7. Nicht dehnbar. Farbe, weiss, stahlgrau, roth, speisgelb.

XIV. Glanze. Metallisch. Farbe grau, schwarz, braun. H. =  $1\cdot0...4\cdot0$ , G. =  $4\cdot2...8\cdot8$ . Tessularisch: H. =  $2\cdot0...4\cdot0$ , G. =  $4\cdot3...8\cdot8$ . Nicht dehnbar. Rhomboedrisch: H. =  $1\cdot0...3\cdot5$ , G. =  $4\cdot4...8\cdot5$ . Farbe, dunkelstahlgrau, eisenschwarz, oder sehr vollkommen monotom. Strich, nicht roth. Pyramidal: H. =  $1\cdot0...1\cdot5$ , G. =  $7\cdot0...7\cdot2$ . Orthotyp: H. =  $1\cdot0...3\cdot0$ , G. =  $4\cdot2...6\cdot8$ . H. =  $2\cdot0...3\cdot0$ , G. =  $5\cdot5$  und mehr, oder Farbe, rein bleigrau. Augitisch: H. =  $2\cdot5$ , G. =  $5\cdot4$ . Strich, schwarz oder G. =  $8\cdot0...8\cdot3$ .

XV. Blenden. Metallisch, schwarz, nicht metallisch. Strich, grün, roth, braun... ungefärbt. H. = 10...40, G. = 39...82. Tessularisch: H. 3·5...4·0, G. = 3·9...4·2. Strich, nicht roth. Strich, ungefärbt: H. = 3·5 u. mehr. Strich, grün, braun: G. = 4·2 u. weniger. Rhomboedrisch: H. = 2·0...2·5, G. 5·4...5·9 od. 6·7...8·2. Strich, roth. Auglitisch: H. = 1·0...2·5, G. = 4·5...5·4. Strich, dunkelroth.

XVI. 8ch we fel. Nicht metallisch. Farbe, roth, gelb, braun, Strich, roth, gelb, ungefärbt. H. = 1.5...2.5. G. = 1.9...3.6. Orthotyp: G. = 1.9...2.1 oder 3.4...36. Strich, ungefärbt: G. = 2.1 und weniger. Farbe, gelb. Strich, braun: Fettglanz. Augitisch: H. = 1.5...2.0, G. = 3.5...3.6. Strich, oraniengelb... morgenroth.

#### Dritte Klasse: Phytogenide.

I. Harze. Flüssig und fest. H. = 0.0...25, G. = 0.8...16. Pyramidal: H. = 2.0...25, G. = 1.4...16. Strich, ungefärbt. Amorph, G. = 1.2...14: Strich, ungefärbt. Amorph, G. = 1.4 und mehr: Strich, braun, stark glänzend.

H. Kohlen. Fest. Strich, braun, schwarz. H. = 1·0...2·5, G. = 1·2...1·6, G. = 1·4 und mehr: Strich, schwarz ohne bedeutenden Glanz.

# III. Charaktere der Geschlechter und Spexies.

#### Erste Klasse: ARROGENIDE.

### I. Ordnung. GASE.

- I. Hydrogeness. Geruch. G. = 0.0001...0.0014.
- 1. Reines. Wasserstoffgeruch. G. = 0.00012.
- 1 H. Wasserstoffgas.
  - 2. Empyreumatisches. Brenzlicher Geruch. G.=0.0008.
- 2 HeC. Kohlenwasserstoffgas.
  - 3. Schwefliges. Geruch fauler Eier. G. = 0.00135.
- 3 HS. Schwefelwasserstoffgas,
  - 4. Phosphoriges. Geruch fauler Fische.
- 4 H, P. Phosphorwasserstoffgas.
  - II. Атмоврийноль. Ger.- u. geschmacklos. G.=0001...00015.
  - 1. Reines. Wie oben.
- 5 N. O. Luft.

#### II. Ordnung. WASSER.

- I. Atmosphärwasser. Geruch und geschmacklos.
- 1. Reinea. Wie oben.
- 4 H. Wasser.

#### III. Ordnung, Säuren.

- 1. Kohlensäure. Geschmack, schwach sauer. Expansibel.
- 1. Gasförmige. G.=00018. Geschmack, säuerlich, stechend.
- 1 C. Kohlensaures Gas.
  - II. SALESÄURE. Geruch, safranartig. Geschmack, stark sauer. Expansibel.
    - 1. Gasförmige. G. = 0.0023. Geruch, stechend.
- e HCl. Salzsaures Gas.
  - III. Schwefelsäure. G. = 0.0025...1.9. Expansibel: Geruch, schweflig. Tropfbar: Geschmack, stark sauer.
    - 1. Gasförmige. Expansibel. G. = 0.0028.
- 3 S. Schwefligsaures Gas,

Fig. 2.

- 2. Tropfbare. Tropfbar. G. = 1.8...19.
- S. Schwefelsäure.

IV. Boraxsäure. Fest. G. = 1.4...15.

- 1. Prismatische. Anorthisch. Schuppenförmig. Geschmack, säuerlich, dann bitterlich kühlend, endlich süsslich.
- 5 Sassolin. # + 3H. Naturliche Borsaure.
  - V. Arseniksäure. Fest. G. über 3.0.
- 1. Oktaed rische. Tessular. Theilb., Oktaed. Geschmack, süsslich zusammenziehend, schwach. H. = 1.5. G. = 3.6...3.8.
- 6 Arsenit. H. A. Arsenige Säure.

#### IV. Ordnung. SALZE.

- I. NATRONSALZ. Orthotyp, augitisch. Geschmack, scharf, laugenhaft. H. = 1.9...1.5. G. = 1.4...1.6.
- 1. Hemiprismatisches. Augitisch  $\frac{A}{2}$  = 79°41. Fig. 1.  $\infty \tilde{A}2 = 76^{\circ}$  28′. Abweichung der Axe = 3°0′ in der Rhene  $\infty \tilde{D}$ . Fig. 1. Theilbarkeit  $\frac{\tilde{H}}{2}$  = 58°52′. Weniger deutlich  $\infty \tilde{D}$  und  $\infty \tilde{A}2$ . H. = 1.0...15, G. = 1.4...1.5. Natron. Na $\tilde{C}$  + 10 $\hat{H}$ . Kohlensaures Natron.
- 2. Prismatisches. Orthotyp. D = 83°50′. ∞A2 = 107°50′. Fig. 2. Theilbarkeit ∞D unvollkommen. H. = 1.5. G. = 1.5...1.6.
- Thermonatrit. H. 5NaC + 4H. Kohlensaures Natron.
  - II. Tronasalz. Augitisch. Geschmack, laugenhaft, stechend. H. = 2.5...30. G. = 2.1...22.
  - 1. Prismatoidisches. Augitoid  $\frac{A}{2} = 47^{\circ}$  30. Fig. 3. Theilbarkeit  $\infty \breve{H}$  vollk. Spuren nach  $\frac{A}{2}$  und  $-\frac{\breve{H}}{2}$ .
- Trong. Klaproth, Na² C³ + 4H. Urao.
- III. GLAUBERSALZ. Augitisch. Geschmack, kühlend, dann salzig-bitter, schwach. H. = 1.5...2.0. G = 1.4...1.5.

1. Prismatisches. Augitoid  $\frac{A}{2}$  = 93° 12′.  $\infty$   $\tilde{A}$  2 = 86° 31′.

Fig. 4. Abweichung der Axe 14° 41', in der Ebene  $\infty \bar{D}$ .

Fig. 4. Theilbarkeit  $\infty \bar{H}$  sehr vollkommen. Spuren von  $-\frac{\bar{H}}{2} = 72^{\circ} 15'$  und  $\infty \bar{D}$ .

Mirabilit. H. Sal mirabile. NaS + 10H. Glaubersals. Exambalose.
 Reussin. Karsten. Büschelförmige, flockige Krystalle. Weiss.
 Glaubersalzgeschmack. Franzensbad. Böhmen. NaS. MgS. Mg-Cl.

IV. NITRUMSALZ. Rhomboedrisch, orthotyp. Geschmack, sal-Pig. 5. zig, kühlend. H. = 1.5...2·0. G. = 1.9...2·1.



1. Rhomboedrisches. Rhomboeder R. = 106° 33′. Fig. 5. Theilb. R. H.=1.5...2.0, G.=2.1.

Nitratin. H. (Nitratineenfamilie, FRÖBEL.)

Fig. 6.

7

11

12

Na.N. Salpetersaures Natron. Chilisalpeter.

2. Prismatisches. Orthotyp. 2Ď = 71° 0',  $\infty 0 = 119^{\circ} 0'$ . Theilbarkeit  $\infty 0$ , etwas leichter  $\infty \tilde{D}$ . H. =2·0, G. =1·9...2·0.

Salveter. KN.

Nitrocalcit. Shepard. Weisse oder graue zarte Ausblübung. Kentucky. ČaN + H.

Nitromagnesit, Shepard. Weisse oder graue zarte Ausblühung. Kentucky. MgN + H.

10 Quecksilbersalpeter. John. Weiss. Achnlich Weissbleierz.

Johanngeorgenstadt. HgN.

V. STEINSALZ. Tessularisch. Geschmack, salzig. H. = 2·0, Fig. 7. G. =  $2\cdot2...2\cdot3$ .



1. Hexaedrisches. Tessularisch. Fig. 7. Theilbarkeit Hexaeder, vollkommen.

Salz. Na-Cl. Steinsalz, Kochsalz, Seesalz, Spak.

Sylvin. BEUDANT. Tessularisch. Theilb. Hexaeder.

Weiss, Geschmack, salzig, N.C., Kaliumchlorur, Digestivsals des Silvius,

VI. Ammoniaksale. Tessularisch, orthotyp. Geschmack, stechend. H. = 1.5...2.5, G. = 1.5...1.73.

Fig. 8.

Pig. 9.

1. Oktaedrisches. Tessularisch. Fig. 8. Theilb. Oktaeder. H. = 15...20, G. = 15...16.

Salmiak. NH Cl.

13

2. Prismatisches. Orthotyp. Prisma  $\infty 0$ = 72° 20',  $\bar{D}$  = 121° 16'. Fig. 9. Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$ vollkommen, O unvollkommen;  $\infty \bar{D}$  Spuren. H. = 20...25, G. = 1.72...173.

14 Mascagnin. REUSS. N-H 'S + H. Schwefelsaures Ammon.

VII. VITRIOLSALZ. Orthotyp, augitisch, anorthisch. Strich, ungefärbt. Geschmack, zusammenziehend. H. = 20...25, G. = 1.8...23.

1. He miprismatisches. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 101^{\circ}$  35′,  $\infty A = 82^{\circ}$  21. Abweichung der Axe = 14° 20′, in der Fig. 10. Ebene  $\infty \bar{D}$ . Fig. 10. Theilbarkeit 0. Etwas weniger vollkommen  $\infty A$ . Neigung von 0 gegen  $\infty A = 99^{\circ}$  23′. Farbe, grün. H. = 20, G. = 1·8...1·9.

15 Melanterit. BEUDANT. FeS + 6H. Eisenvitriol. Melanteria. PLINIUS.

Bieberit. H. Augitisch, ähnlich dem Eisenvitriol. Rosenroth. Geschmack, zusammenziehend. Bieber, Hanau, Hossen. (Co, Mg) S + 7H. Kobaltvitriol.

17 Coquimbit. Breithaupt. Rhomboedrisch. Q = 128°8′, 58°0′.

Fig. 11. Weiss ins Violblaue. Zusammenziehender Fig. 11.

Geschmack. Copiapo, Coquimbo, Chili. FeS³+9H.

Neutrales schwefelsaures Eisenoxyd. H. Rose.

Copiapit. H. Niedrige sechsseitige Prismen, anscheinend nicht regelmässig. Theilbarkeit monotom, vollkommen. Perlmuttergianz. Gelb durchscheinend. Copiapo. Fe²S⁵ + 18H. Basisch schwefelsaures Eisenoxyd mit Krystallisationswasser. H. Rose. Ein strahliges 2FeS² + 21H. Dieses vielleicht Fibroferit, Prideaux.

Tektizit. Breithaupt. Orthotyp. Nadelförmige Krystalle. Nelkenbraun. H.=15...20. Geschmack, schwach, metallisch u. zusammenziehend. Zerfliessend. Schwarzenberg, Sachsen. Fe, S. Braunsalz.

20 Vitriolocher. Berzelius. Erdig, ochergelb, mit Botryogen in Fahlun vorkommend. F°S + 6H.

Fig. 12.

2. Tetartopris matisches. Anorthisch Fig. 12. Theilbarkeit, zwei Flächen von geringer ungleicher Voll-kommenheit. Neigung 149° 2′. Farbe, blau. H. = 2.5, G.  $= 2.2...2\cdot3$ .

Vitriol. Cu

Fig. 18.

Vitriol. CuS + 5H. Kupfervitriol.



21

28

24

3. Prismatisches. Orthotyp.  $O = 127^{\circ} 27'$ ,  $126^{\circ} 45'$ ,  $78^{\circ} 5'$ .  $\infty O = 90^{\circ} 42'$ . Fig. 13. Theiib.  $\infty \check{D}$ , sehr vollk. Farbe, weiss.  $H = 2 \cdot 0 \dots 2 \cdot 5$ .  $G = 2 \cdot 0 \dots 2 \cdot 1$ .

Goslarit. H. (Der goslarische von Klaproth analysirt.) ŻnŚ +7Ĥ. Zinkvitriol.

VIII. BOTRYOGENSALZ. Augitisch, Strich, ochergelb. Geschmack, schwach, zusammenziehend. H. = 2.0...2.5, G. = 2.04.

Fig. 14.

1. Hemiprismatisches. Augitisch.  $-\frac{A}{2}$ = 125° 22'. Fig. 14. Theilbarkeit  $\infty A$  = 119° 56',

∞Ă2 = 81° 44' Spuren. Farbe braun.

Botryogen. Haidinger. Fe3S2 + 3FeS + 36H. Néoplase.

IX. Euchlorsalz. Augitisch. Geschmack, bitter, zusammenziehend., Strich, blassgrün. H. = 2·0...2·5, G. = 3·19.

Pig. 15.

1. Hemiprismatisches. Augitisch  $\infty A = 69^{\circ}$  0'. Abw. der Axe = 4° 20', in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Endkantenwinkel der Fig. 15 = 51° 28'.

Theilb. ∞A; ∞D Spuren. Farbe, lebhaft, graagrün.

Johannit. Haidinger. CuS, US, H. Uranvitriol. John.

X. BITTERSALZ. Orthotyp. Theilbarkeit, vollkommen. Ge-Fig. 16. schmack, salzig, bitter. H. = 2.0...2.5. G. = 1.7...18.



1. Prismatisches. Orthotyp.  $O = 127^{\circ} 22'$ ,  $126^{\circ} 48'$ ,  $78^{\circ} 7'$ .  $\infty O = 90^{\circ} 38'$ . Tetraedrische Hemiedrie. Fig. 16. Theilbarkeit  $\infty D$ .

Epsomit. BEUDANT. MgS + 7H. Bittersals.

Astrahanit. G. Rose. Prismatische Krystalle. Weiss. Durchsichtig. Unter dem Salze der karrduanischen Bitterseen an der östlichen Seite der Wolgamündung. NaS + MgS + 4H. Sal catharticum Astrachanense.

XI. ALAUNSALZ. Tessularisch. Geschmack, süsslich, zusammenziehend. H. = 20...2.5, G. = 1.7...1.8.

- Oktaedrisches. Tessularisch. Fig. 17. Theilbarkeit. Oktaeder unvollkommen.
- 27 Alaun. Kalialaun. KS + AlS + 24H. Ammonia kalaun.
- 28 Voltait. Scacchi. Tessularisch. Oktaeder. Schwarz. Strich, grünlichgrau. In Wasser löslich. Solfatara von Puzzuolo. FeS+FeS3+13;H. Anstatt Fe etwas Ku. Al. Eisenalaun.
- 29 Picheringit. HAYES. Faserig. Durchscheinend, Seidenglans. Weiss, zart röthlich oder grünlich. G. = 1.78...1.80. Alaungeschmack. Iquique, Peru. MgS + AlS3 + 22H. Talkalaun.
- 80 Alaunerde-Subsesquisulfat. Thomson. Derb, fasrig, Seidenglanz. Weiss, thelis röthlich. Alaungeschmack. G. = 1.584. Süd Peru. Na, Äl, S, H. Natronalaun.
- 81 Keramokalit. Glocker. Derbe Massen, nach einer Richtung leicht theilbar. Fasrig. Perimutterglanz. Weiss. Geschmack alaunatig. H. = 1.5...20, G. = 1.625...1.65. Copiapo, Chili. Saldana, Columbien. ÄlSi³ + 18H. Neutrale schwefelsaure Thonerde mit Wasser. Davyt. Alunogen. Solfatarit, Haarsalz.
- 82 Halotrichit. GLOCKER. Haarförmige Krystalle. Fasrig. Weiss ins Graue und Gelbe. H. = 2.0. Geschmack, zwischen Vitriol und Alaun. FS + AlS + 24H. Eisenoxydulalaun, Haarsalz, Federalaun, Haarvitriol.
- 88 Hversalt. Forchhammer. Feine Nadeln, ausbiühend auf vulkanischen Gesteinen, Island. Ein Alaun, Mg, Fe, Fe, Al, S, H.

XII. Boraxsalz. Augitisch. Geschmack, süsslich-alkalisch, schwach. H. = 2·0...2·5, G. = 1·7...1·8.

1. Prismatisches. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 120^{\circ} 23'$ ,  $\infty \tilde{A}2 = 88^{\circ} 9'$ . Keine Abw. der Axe. Queraxe, senkrecht auf  $\infty \bar{D}$ . Fig. 18. Theilb.  $\infty \tilde{A}2$ , etwas leichter  $\infty \tilde{D}$ .

Borax. Na  $\tilde{B}$  + 10 H. Tinkal.

84

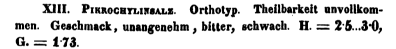


Fig. 20.

25

86

87

89

Prisma tisches. Orthotyp. 0 = 131° 15′, 112° 32′, Fig. 19.
 81° 34′. Fig. 19. Theilbarkeit ∞D unvollkom-

men. &D, D noch unvollkommener.

Arcanit. H. (Arcanum duplicatum.) KS. Schwefelsaures Kali, Aphthalose,

Thenardit. Casaseca. Orthotyp. Fig. 20. Theilbarkeit &D vollkommen. Glasglanz. Weiss. Geschmack, schwach salzig. G.—2.7. Espartines, Spanien. NaS.

Löweit. H. Spur von Theilbarkeit nach einer Richtung. Bruch muschlig. Glasglanz. Gelblichweiss bis fleischroth. Durchscheinend. In manchen Varietäten dem Feueropal ähnlich. Geschmack, achwach salzig, zusammenziehend. H. = 2.5...3.0, G. = 2.376. Ischel, Salzkammergut, derb mit Anhydrit verwachsen. Na, Fe, S, H. Löwe.

Blödit. Jonn. Derb. Dünnstänglich. Splittrig. Fleisch...ziegelroth. Weich. Ischel. Na, Mg, S, Cl.

XIV. Brithynsals. Orthotyp, augit. Geschmack, salzig, zusammensiehend oder bitter, schwach. H. = 2.5...3.5. G. = 2.75...2.85.

1. Hemiprismatisches. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 116^{\circ} 20'$ ,  $\infty A$ Fig. 21.

= 116° 20',  $\infty A = 83^{\circ} 20'$ . Abweichung der Axe

= 21° 44' in der Ebene  $\infty D$ . Fig. 21. Theilbarkeit

o vollkommen. Spuren von  $\infty A$ . Neigung von 0 gegen  $\infty A = 104^{\circ} 15$ . H. = 2.5...30, G. = 2.75...285.

Glauberit. BRONGNIART. NaS + CaS. Brongniartin.

2. Prismatisches. Orthotyp. ∞0 = 115°0′. Theilbarkeit ∞0 unvollkommen. H. = 3.5, G. = 2.76.

40 Polyhalit. Stromeyer. KS + MgS + 2CaS + 2H.

# Zweite Klasse: Geogenide.

I. Ordnung. HALOIDE.

Oxalsaurer Kalk. Augitisch.  $\infty A = 100^{\circ}$  36'. Neigung von 0 gegen  $\infty A = 103^{\circ}$  14'.  $\check{D} = 74^{\circ}$  50'. Neigung von 0 gegen  $-\frac{H}{2} = 109^{\circ}$  28'. Weiss. H. = 2.5...2.75. Auf Kalkspath aufsitzend. Brooke.  $\check{C} = \check{C} + \check{H}$ . Sandall.

- 2 Zinkblüthe. Nierförmig, erdig. Blassgelb. Strich, glänzend. Bleiberg. (ZnC+++)+2Zn+. Smithson. Rammelsberg.
- 3 Wiserit. H. Faserig. Seidenglanz. Gelblichweiss ins Röthliche. Gonzen bei Sarganz. Schweiz. Mn, C, H. Wasserhaltiges kohlensaures Mangan, Wiser.
- Aluminit. Nierförmig. Krystalloide. Rauh. Weiss. Sehr weich. G. = 1.705. Halle. Älä + 9H. Websterit. Achnliche Varietäten von Halle nach Marchand, Äl⁵8³ + 36H, Äl⁵8² + 36H; nach Steinberg Paraluminit Äl²8 + 15H; von Epernay nach Lassaigne Äl³8² + 18H, von Huelgoet nach Berthier Äl⁵8² + 30H.
- 5 Hydromagnesit. v. Kobell. Knollen, Krystalloide. Erdig. Weiss. Vom Fingernagel geritzt. Fettig anzafühlen. Färbt ab und schreibt. Kumi. Griechenland. MgH⁴ + 3MgC.
- Baudisserit. Guyron. Dicht. Weiss. Baudissero, Piemont. Mg, C, Si, H.
- Hydroboracit. Hass. Orthotyp. Blättrigem Gypse ähnlich. Weiss. H.  $= 2 \cdot 0 ... 3 \cdot 0$ , G.  $= 1 \cdot 9 ... 2 \cdot 008$ . Kaukasus. ( $\dot{\text{Ca}}^3 + \dot{\text{Mg}}^3$ )  $\ddot{\text{B}} + 8 \dot{\text{H}}$ .
  - 1. Euklashaloid. Orthotyp, augitisch. Theilbarkeit ausgezeichnet monotom, dünne Blättchen biegsam. H. = 1.5...2.5, G. = 2.2...3.1.
  - 1. Prismatoidisches. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 143^{\circ} 28'$ ,  $\infty A = 111^{\circ} 14'$ . Abweichung der Axe = 8° 34', in der Ebene Pig. 22.  $\infty \bar{D}$ . Fig. 22. Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$ , sehr vollkommen und ausgezeichnet,  $-\frac{A}{2}$  unvollkommen, in dieser Richtung biegsam,  $\infty \bar{D}$  unvollkommen, in muschligen Bruch aufgelöst. H. = 1.5...20. G. = 2.2...2.4.
- 8 Gyps. CaS + 2H. Fraueneis. Selenit. Alabaster.
  - 2. Hemiprismatisches. Augitisch  $\frac{A}{2}=139^\circ$  17',  $\infty A$  = 117° 24'. Abweichung der Axe = 24° 56', in der Fig. 28. Ebene  $\infty \bar{D}$ . Fig. 23. Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$ ,  $-\frac{\bar{H}}{2}=54^\circ$  55';  $\infty \bar{D}$  Spuren. H. = 2·0...2·5, G. = 2·7...2·8.
- Pharmaholith. HAUSMANN. Ca As + 6H. Pikropharmakolith.

10 Fig. 24.

3. Prismatisches. Orthotyp.  $0. = 133^{\circ} 35'$ ,  $123^{\circ} 59'$ ,  $75^{\circ} 35'$ . Fig. 24. Theilbarkeit  $\stackrel{\sim}{\infty}$ D. H. = 2.0...2.5, G. = 2.8...2.9.

Haidingerit. Turner. Ca As + 4H.

4. Distomes. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 118^{\circ} 23'$ ;  $\infty \tilde{A}3$ 

= 130° 10'. Abweichung der Axe = 9° 47' in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$ . Farbe und Strich roth. H. = 2·5, G. = 2·9...3·1.

11 Erythrin. BEUDANT. Co3 As + 8H. Kobaltblüthe.

13 Kobaltbeschlag. Gemenge aus arseniger Säure und Erythrin. KERSTEN.

18 Fig. 25.

Roselith. Levy. Augitisch. Zwillinge. Ein Prisma = 47° 12. Fig. 25. Theilbarkeit vollkommen nach O. Glasglanz. Tief resenroth. Strich, weiss. Schneeberg, Sachsen. Co, Ca, Mg, Äs, H.

5. Dichromatisches. Augitisch.  $\frac{A}{2}$  = 119° 4′,

Fig. 26.

 $\infty \tilde{A}2 = 111^{\circ} 6'$ . Abweichung der Axe = 10° 53' in der Ebene  $\infty \tilde{D}$ . Fig. 26. Strich, ungefärbt, blau werdend, oder blau. H. = 2.0, G. = 2.6...2.7.

Vivianit. Fo"P + 12H. Mullicit, Blaue Eisenerde,

Symplesii. Вкитнацит. Krystalle, dem Gyps ähnlich. Theilbarkeit vollkommen. Perlmutterglanz. Indigblau ins Grüne, blass. Strich, blaulich. H. = 2.5, G. = 2.957. Lobenstein, Voigtland, Sachsen. Fe, Äs, H.

Hureaulith. ALLUAUD. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 88^{\circ}$ ,  $\infty A = 52^{\circ}$  30. Abweichung der Axe = 22°. Längsfläche  $\infty \bar{D}$ . Röthlichbraun. H. = 3.5, G. = 2.27. Hureaux, Vienue, Frankreich.  $3\dot{M}n^{\circ}\ddot{F}^{\circ} + \ddot{F}e^{\circ}\ddot{F}^{\circ} + 30\dot{H}$ .

Beraunit. Вякітнамет. Eine deutliche und eine undeutliche Theilungsfläche. Hyazinthroth. Strich, röthlich ochergelb. H. = 2·0...2·5, G. = 2·877. St. Benigna, Böhmen. Fe, F, H.

Heterosit. Alluaud. Augitisch. Drei Theilungsrichtungen, ∞A
= 100°, ∞D, die grosse Diagonale des Prismas. Dunkelviolblau,

schmutzig ins Graue. H. = 4.5...5.5, G. = 3.25...3.3. Hureaux, Haute Vienne, Frankreich.  $2\dot{F}e^5\ddot{P}^5 + \dot{M}n^5\ddot{P}^5 + 5\dot{H}$ . Hetepozit,

- 19 Anglarit. Berthier. Nicht krystallisirt. Anglar, Haute Vienne. Fe⁴P + 4N.
- Ficinit. BERNHARDI. Theilbar nach einem rhombischen Prisma.

  Bodenmais, Baiern. Fe, Mn, P, H.

II. Monorlashaloid. Orthotyp. Theilbarkeit nach einer Richtung ausgezeichnet. Dünne Blättchen nicht biegsam. H. = Fig. 27. 2.6...5.0. G. = 2.7...2.8.

1. Prismatisches. Orthotyp.  $0 = 139^{\circ} 42'$ ,  $107^{\circ} 2'$ ,  $86^{\circ} 49'$ . Fig. 27. Theilbarkeit  $\infty \tilde{D}$ , weniger vollkommen  $\infty \tilde{D}$ .

24 Hopeit. Brewster. Zn, H und Bo oder P.

Berzelit. Kühn. Spuren von Theilbarkeit. Fettglanz. Gelblichweiss...honiggelb, Spröde. H. = 5.5, G. = 2.52. Langbansbytta. R³As, R = Ca, Mg, Mn. Talk-Pharmakolith.

III. ORTHORLASHALOID. Orthotyp. Theilbarkeit nach drei rechtwinkligen Richtungen. H. = 2.5...3.5, G. = 2.7...3.0.

1. Prismatisches. Orthotyp.  $O = 121^{\circ} 32'$ ,  $108^{\circ} 35'$ ,  $99^{\circ} 7'$ ,  $\infty O = 100^{\circ} 8'$ . Fig. 28. Theilbarkeit

 $\infty \tilde{D}$ ,  $\infty \tilde{D}$  sehr vollkommen, 0 etwas weniger vollkommen.  $\infty 0$  Spuren. H. = 3·0...3·5, G. = 2·7...3·0.

23 Karstemit. HAUSMANN. CaS. Anhydrit, Muriazit, Vulpinit, Bardiglione.

2. Axotomes. Orthotyp. Theilb. 0 ziemlich vollk.,  $\infty \tilde{D}$ ,  $\infty \tilde{D}$  weniger vollkommen. O Spuren. H. = 2.5...3.0, G. = 2.9...30.

24 Kryolith. D'ANDRADA. 3NaF + AIF3.

IV. KUPHONHALOID. Augitisch. H = 2.5, G = 1.9...1.95.

1. Hemiprismatisches. Augitisch.  $\frac{A}{2}$  = Fig. 29.

110° 30′, ∞A = 68° 50′. Abweichung der Axe =

11°33' in der Ebene ∞D. Theilb. ∞A unvollkommen.

25 Gaylussit. Boussingault. NaC + CaC + 5H. Nattrocalcit.



V. WAVELLINHALOID. Orthotyp. Theilbarkeit nach schiefen Fig. 80. Richtungen vollkommen. H. = 3.5...4.0, G. = 2.3...2.4.

1. Prismatisches. Orthotyp.  $\bar{D} = 106^{\circ} 46'$ ,  $\infty 0$ = 126° 25'. Fig. 30. Theilbarkeit  $\infty 0$ ,  $\infty \bar{D}$ . Wanellit.  $\tilde{A}_{1}^{13}(FIH)^{3} + 6 (\tilde{A}_{1}^{12}\tilde{B}_{3}^{13} + 18\dot{H})$  Lesionit

Wavellit. Äl³(FlH)³ + 6 (Äl⁴H

Devonit, Hydrargillit, Striegisan.

27 Peganit. Breithaupt. 'Orthotyp. ∞0 = 127°. Grün. Härte = 45, G. = 2·49...2·5. Frankenberg, Sachsen. Mischung des Wavellits ÄlFl³+3 (Äl⁴P³+18H). Nach Hermann Äl⁴P³+18H.

Fischerst. Hermann. Kleine undeutliche sechsseitige Säulen, krystallinische Rinden. Glasglanz, durchsichtig. Licht grasgrün, ins Oliven- und Spangrüne. H. = 5.0, G. == 2.46. Nischnei Taglisk. Äl⁴F³ + 24H.

Variscit. Вклітнацят. Nierförmig. Schwacher Fettglans. Apfelgrün. H.=50, G.=2·345...2·379. Massbach, Voigtland. Ä, P.

80 Fig. 81. Childrenit. Brooke. Orthotyp. O = 130° 20', 102° 30', 97° 50'. Fig. 31. Theilbarkeit unvolkommen.

Gelblichweiss. H. = 45...50, Tavystock. Al, P, Fe. Kakoxen. Steinmann. Zarte Krystalle in sammtartigen Drusen. Ochergelb. Sehr weich. G. = 2.3...24.

Grube Hrbek, bei St. Benigna, Böhmen. (Fe⁵, Al⁵) P + 20H.

Karphosiderit. Вклітналрт. Nierförmig, rindenförmig, versteckt theilbar. Farbe und Strich strohgelb. H. = 30...45, G. = 2.496...2.501. Labrador. Nordamerica. Fe. P. H.

VI. ALAUNHALOID. Rhomboedrisch. Theilbarkeit axotom. H. =  $\mathbf{Fig. 32.}$  3.5...4.0, G. = 2.5...2.8.



81

1. Rhomboedrischer.  $R=92^{\circ}50'$ . Figur 32. Theilbarkeit 0, weniger deutlich R.

Alunit: Cordier.  $\dot{K}^2\ddot{S} + 12\ddot{A}\ddot{1}\ddot{S} + 24\dot{H}$ . Alaunstein.

VII. FLUSSHALOID. Tessularisch, rhomboedrisch, orthotyp. H. = 3.5...50, G. = 2.9...33. Rhomboedrisch: Theilbarkeit peritom. Orthotyp: G. = 3.1 und mehr oder H. = 5.0.

1. Per it o mes. Orthotyp.  $O = 115^{\circ}$  6',  $102^{\circ}$  1',  $111^{\circ}$  34',  $\infty \breve{O} = 60^{\circ}$  58'. Fig. 33. Theilbarkeit  $\infty \breve{O}$ 2 unvollkommen,  $\infty \breve{D}$  und  $\infty \bar{D}$  Spuren. H. = 3.5...40, G. = 3.1...3.2.



84 Skorodit. Breithaupt. F. As + 2FAs + 12H.
Neoctèse.

2. Oktaedrisches. Tessularisch. Fig. 34. Theilbarkeit, Oktaeder vollkommen. H. = 40, G.  $= 3 \cdot 0 \dots 3 \cdot 3$ .

Fig. 84.

85 Fluss. Werner. Caff. Flussspath, Chlorophan, Ratoffkit.

3. Rhomboedrisch es. Dirhomboedrisch. D. = 131° 14′, 111° 20′, Q = 142° 20′, 80° 25′. Die Berylloide hemi-dirhomboedrisch. Pyritoidische Hemiedrie. Fig. 35. Theilbarkeit o,  $\propto Q$ , H. = 5·0, G. = 3·0...3·3.



86 Apatit. Werner. {CaF} + 3CaP. Spargelstein,

Phosphorit, Moroxit, Agustit, Pseudo-Apatit, Eupyrchroit.

4. Prismatisches. Orthotyp.  $0 = 141^{\circ} 16'$  77° 20′, 116° 3′. Fig. 36. Theilbarkeit  $\tilde{D}$ , o unvolkommen,  $\infty \bar{D}$  Spuren. H = 5.0, G = 2.9...3.0.



87 Herderit. Haidinger. Caf, CP. Allogonit.

Fluellit. Wollaston. Orthotyp = 109°, 82°, 144°. Basis = 105°. Fig. 37. Weiss. Durchscheinend. Cornwall. Al, F.

Fig. 37.



VIII. KALKHALOID. Rhomboedrisch., orthotyp. H. = 3·0...4·5, G. = 2·5...3·2. Rhomboedrisch: Theilbarkeit Rhomboeder vollkommen. Orthotyp: Theilbarkeit prismatoidisch, wenig vollkommen, H. = 3·5 und mehr, G. = 3·0 und weniger.

1. Prismatisches. Orthotyp.  $\breve{D}=108^{\circ}$  27',  $\odot 0=116'$ . Fig. 38. Theilbarkeit  $\breve{D}, \infty$  0, vollkommener  $\infty \breve{D}$ . H. = 3.5...4.0, G. = 2.7...3 0.



Aragon. WERNER. CaC. Kalksinter, Erbsenstein, Karlsbader Sprudelstein, Eisenblüthe, Igloit, Chimborasit.

Haidinger's Mineralogie.

- 40 Tarnovicil. Breithaupt. Orthotyp. ∞0 = 63° 30'. Thellbarkeit ∞Ď, H. = 40, G. = 2.98...3.01. Tarnowitz, Schlesien. ČaČ. mit etwas PbČ. Bleihaltiger Aragon.
  - Fig. 39.

    2. Rhomboedrisches. Rhomboedrisch.

    R = 105° 5'. Fig. 39. Theilbarkeit R. H. = 3.0,

    G. = 2.5...2.8.
  - Calcil. H. CaC. FREIRSLEBEN, für eine Pseudomorphose. Bergmilch, Kreide, Kalkstein, Kalktuf, Schieferspath, Stinkstein, Anthrakolith, Lucullit, Prunnerit, Kalksinter, Travertin, Duttenstein, Nagelkalk, Schaumkalk (Aphrit, pseudomorph nach Gyps), Marmor, körniger Kalkstein (Calciphyre), Tartufät etc.
- Neolyp. BREITHAUPT. Rhomboedrisch. R = 105° 3'. Theilbarkeit R. Glasglanz. H. = 3.0...3.5. G. = 2.819...2.830. Cumberland. Barythültiger Kalkspath, vielleicht gemengt. Rhombohedral-Barytocalcite. Thomson.
- 48 Plumbokalcit. Јонизтон. Rhomboedrisch. R = 104° 53½'. H. unter 3·0, G. = 2·824. Wanlockhead, Schottland. (Ča, Pb) С.
- 44 Predaxxil. Perenoldt. Derb, körnig. Weiss, ins Graue. An den Kanten durchscheinend. H. etwas über 3·0. G. = 2·623. Predazzo, Tirol.  $2\dot{C}a\ddot{C} + (\dot{M}g\ddot{C} + \dot{H})$ .
  - 3. Makrotypes. Rhomboedrisch.  $R = 106^{\circ}15'$ . Theilbarkeit R. H. =  $3.5...4\cdot0$ , G. =  $2\cdot8...2\cdot95$ .
- 45 Dolomit. CaC + MgC. Braunspath, Tharandit, Miemit, Dolomit, Bitterspath, Rautenspath, Konit (dicht).
  - 4. Brachytypes. Rhomboedrisch. R. 107° 23'. Theilbarkeit R. H.  $= 4 \cdot 0...4 \cdot 5$ , G.  $= 3 \cdot 0...32$ .
- Breunnerit. HAIDINGER. (Mg, Fe, Mn) C. Talkspath, Giobertit. Magnesitspath, Walmstedtit.
  - 5. Paratomes. Rhomboedrisch. R. = 106° 12'. Theilbarkeit R. H. = 3.5...4.0, G. = 2.95...3.
- 47 Ankerit. HAIDINGER. (Ca, Fe) C. Rohwand.
- Gurkofian. Klaproth. Derb: Weiss. Muschlig. H. = 5·0...5·5, G. = 2·8. Gurhof, Österreich. ČaČ + 3MgČ.
- Magnesit. v. Leonhard. Amorph. Krystalloldisch. Weiss ins Gelbe und Graue. H. = 3·0...4·0, G. = 2·8....2·9. Gulsen, Steiermark. MgC.
- 50 Kieselmagnesil. Döbereiner. Dicht und hart, bis erdig. Kosemitz, Schlesien. Mg, C, Si. Gemenge.

### H. Ordnung. BARYTE.

- I. PARACHROSBARYT. Rhomboedrisch. Theilbarkeit, Rhomboeder. H. = 3.5...4.5, G. = 3.4...3.9.
- 1. Rhomboedrischer. R = 107° 14'. Theilbarkeit R. H. = 35...40, G. = 3.35...34.
- Mesilin. Breithaupt. MgC+FeC.
  - 2. Brachytyper. Rhomboedrisch. R=107°. Fig. 40. Theilb.
  - R. H. = 3.5...4.5, G. = 3.6...3.9. Farbe braunlich.

Fig. 40.

Siderit. H. FeC. (Oligonspath, BREITHAUPT. Ehrenfriedersdorf. 2MnC + 3FeC.) Spatheisenstein. Sphirosiderit (abgekürzt: Siderit). Junkerit.



- 3. Makrotyper. Rhomboedrischer. R = 106° 41'. Theilb. R. Farbe roth. H. = 3.5...4.5, G. = 3.3...3.6.
- 8 Diallogit. BEUDANT. MgC. Manganspath, Rothmanganers. Rhodochrosit.
  - II. RETINBARYT. Pyramidal, orthotyp. Strich braun...unge-fürbt. H = 4.5...5.5, G.=3.6...4.6. Pyramidal: G.=4.4 und mehr.
  - 1. Pyramidaler. P = 124° 44′, 82°. Fig. 41. Fig. 41. Theilbarkeit ∞P, wenig deutlich. Strich Hehtbraun, H. = 4.5...5.0, G. = 4.4...4.6.
- Xenolim. BEUDANT. You. Phosphorsaure Yt-
  - 2. Prismatischer. Orthotyp. Abmessungen unbekannt. Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$  deutlich,  $\infty \bar{D}$  weniger. 0 unvollkommen. Strich gelblichgrau. H. = 5 0...5 5, G. = 3 6...3 8.
- 5 Triplit. HAUSMANN. Mn + + Fe + P. Phosphorsaures Mangan.
- Zwiselit. Breithaupt. Derb. Theilbar, eine Richtung vollkommer, mehrere senkrecht darauf stehende unvollkommen.  $\infty 0$  = 129° 15′. Fettglanz. Nelkenbraun. Strich graulichweiss. H. = 4·5...5·0, G. = 3·97. Zwiesel, Bedenmais, Baiern.  $3(\hat{F}^3, \hat{M}n^3)$ ? + FeFl. Eisenapatit. Fuchs.
- Triphylin. Fuchs. Orthotyp.  $\infty 0 = 132$ . Theilbarkeit 0 sehr deutlich,  $\infty 0$ ,  $\infty \overline{D}$  wenig vollkommen. Fett...Perlmutterglanz. Grünlichgrau mit blauen Flecken. H. = 5·0, G. = 3·45...3·60.

Bodenmais, Baiern. L'SH + 6 (Fe3, Mn3) P. Tetraphylin (Perowskit) von Tammela, Finnland, enthält etwas mehr Mn.

III. CEREBARYT. Pyramidal. H. = 4·0...5·0, G. = 3·4...3·5.
1. Pyramidaler. Pyramidal. Theilb. ∞P unvolkommen.

Yttrocerit. Berzelius. Caf, Yf, Cef.

Fluocerit. Rhomboedrisch. 0.  $\infty$ Q. Blass ziegelroth. H. zwischen 3·0 und 7·0, G. = 4·7. Fahlun. CeF + CeF³. Flusssaures Cerer. Berrelius.

Basisches flusseaures Cerer. Berzelius. Krystallinisch Spuren von Theilbarkeit. Gelb. H. = 4.5. Finbo. CeF³ + 3.CeH.

11 Fluoyitrocerii. Erdig, röthlich, weich. Gemenge, kieselerdehaltig. Finbo. Flussaures Cerer mit flusssaurer Yttererde, BERZELIUS.

Yttererde, kohlensaure. HARTMANN. Weisser Ueberzug auf Gadolinit. Ytterby, Schweden. Y, C.

18 Lanthanit. H. Pyramichl. Quadratische Tafeln. Theilbarkeit 0 vollk. H. = 2.5...3.0. Riddarhytta, Schweden. La³C+3H. Kohlensaures Lanthan (früher Cer.) oxydul.

1V. HALBARYT. Orthotyp, augitisch. H. = 3 0...4 0, G. = Fig. 42. 26...47.

Strontianit. SrC. Emmonsit (Gemenge). Sulzerit.

2. Hemiprismatischer. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 106^{\circ} 54'$ ,  $\infty A$ Fig. 48. = 95° 15'. Abweichung der Axe = 20° 30' in der

Ebene  $\infty \tilde{D}$ . Fig 43. Theilbarkeit  $\frac{A}{2}$ , weniger leicht, doch vollkommen  $-\frac{\hat{H}}{2}$ . H. = 4°0, G. = 3°6...3°7.

Barytocalcit. BROOKE. BaC+CaC.

Bicalcareo - Carbonate of Barytes. Thomson. Rhomboedrisch.

Q = 132°, Basis. Weiss. H. = 2.75, G. = 3.718. Alston-Moor.

BaC + CaC. Ist nach Johnston und Rammelsberg nichts als der

alte Barytocalcit.

Leedsit. H. Theilbar. Weiss. Spröde. H. = 4·0. G. = 3·868.
Zwischen Leeds und Harrowgate. CaS, BaS. Barytocalcit, Thomson.

Alstonit. Breithaupt. Orthotyp. Formen des Witherits.
 Ď = 108⁵, ∞0 = 62°. H. über 4, G. = 3·65...3·76. Fallowfield,
 Northumberland. BaC + CaC. Barytocalcit. Johnston. Bromlit.

3. Diprismatischer. Orthotyp. Fig. 44. Thelib. Fig. 44.

 $\infty 0 = 118^{\circ} 30', \infty \tilde{D}, \infty \tilde{D}. H. = 3 \cdot 0...3 \cdot 5, G. = 4 \cdot 2...4 \cdot 4.$ Witherlt. BaC.

4. Prismatischer. Orthotyp.  $\tilde{D} = 105^{\circ} 6'$ ,  $\infty \tilde{O}2$   $= 77^{\circ} 27'$ . Fig. 45. Theilbarkeit  $\bar{D} = 78^{\circ} 18'$ . Noch vollkommener  $\infty \tilde{D}$ . Spuren nach 0. H. = 3·0...3·5.

20 Baryt. Bas. Wolnyn, Hepatit, Calstronbaryt (Gemenge). Schoharit (Gemenge).

21 Allomorphit. Breithauper. Orthotyp. Theilbarkeit in drei senkrechten Richtungen. Weiss. H.=3·0, G.=4·36...4·48. Rudolstadt, Schwarzburg. BaS.

Barytsulphatocarbonat. Тномяюм. Ein Prisma von 130°. Glasglanz. Schneeweiss. H. = 3·0, G. = 3·141. Bromleyhill, Cumberland. BaS + 2BaCa. Nach der Beschreibung von ZIPPB, die Pseudomorphose von Baryt nach Witherit.

28 Dréclit. Duprénox. Rhomboedrisch. R = 93°. Theilbarkeit, dasselbe unvollkommen. Weiss. H. über 3°0, G. = 3°2...3°4. Beaujeau, Rhone, Frankreich. Baß, Caß+.

Flussbaryt. Smithson. Dichtes Gemenge aus Baryt und Fluss. G. = 3.75. Derbyshire.

5. Prismatoidischer. Orthotyp.  $\breve{D}=103^{\circ}58'$ ,  $\infty \breve{O}2=78^{\circ}35'$ . Fig. 46. Theilbarkeit  $\bar{D}=76^{\circ}2'$ . Vollkommener  $\infty \breve{D}$ . Spuren nach 0. H. =  $3\cdot 0...3\cdot 5$ , G. =  $36^{\circ}4\cdot 0$ .



25 Cölestin. SrS. Schützit. Calcareo - Sulphate of Strontia. Thomson.

Stromnit. Traill. Dünnstängliche Zusammensetzung. Gelblichweiss. Schwacher Perlmutterglanz. H. = 36, G. = 3703. Stromness, Orkney Inseln. SrC, BaS.

V. ZINKBARYT. Rhomboedrisch, orthotyp. H. = 50...5.5, G. = 3.3...4.5. Rhomboedrisch: G. = 4.0 und mehr, G. = 4.0 und weniger: Theilbarkeit diprismatisch, sehr vollkommen.

Fig. 47. 27

1. Prismatischer. Orthotyp. \D = 128° 27'.  $\infty A2 = 76^{\circ}$  7'. Fig. 47. Theilb.  $\tilde{D} = 116^{\circ}$  40'. vollkommen. co A 2 sehr vollkommen. H. 5.0. G. = 3.3...36.

Galmei. 2Zn3Si + 3H Zinksilikat.

2. Rhomboed rischer. Rhomboeder. R=107040. Fig. 48. Theilbarkeit R. H. = 5.0, G. = 4.2...4.5.

Fig. 48.



Smithsonit. BRUDANT. ZuC. Galmei, Zink-Carhonat.

Kapnit. BREITHAUPT. Rhomboedrisch. R = 107°7'. Theilb. R. Gelblichgrau. H.=4.0...4.5, G.= 4.164...4.184. Altenberg bei Aachen. ZnC. FeC.

20 Herrerit, Dr. Rio, Rhomboedrisch, Theilhar nach dem krommfischigen B. Glasgianz, Grün,  $H_1 = 4.0...50$ ,  $G_2 = 4.3$ , Albaraddon. Mexico. Wahrscheinlich Smithsonit, ZnC, NiC. Nach HERrea Te, Ni. C.

81 Fig. 49.



Eulutin. BREITHAUPT. Tetraedrisch. Kyproide. Fig. 49. Theilb. undeutlich. Diamantgianz, Braun. H = 45...50, G = 5.965. Schneeberg.  $\ddot{B}i^{2}\ddot{S}i^{3}$ , FeP. FeF3. Wismuthblende, Kieselwismuthers, Arsenikwismuth.

89 Atelestit. Breithaupr. Augitisch. Diamantglanz. Schwefelrelb. H. = 6.0, G. beträchtlich. Schneeberg. Bi +.

3. Brachytyper. Rhomboedrisch. R = 128° 30'. Theilbarkeit R unvollkommen. Spuren von 0. H. = 5.5, G. = 4.0...4.2.

88 Willemit. LEVY. ZDSi. Hebetin.

84 Mancinit. JACOUOT. Faserig, mit zwei ungleich vollkommenen Theilungsflächen von 92°. Glänzend, Mancino bei Livorno, Zn³Si.

VI. SCHEELBARTT. Pyramidal. H. = 4.0...4.5, G. = 6.0...6.1.

1. Pyramidaler. Pyramide  $P = 108^{\circ} 12'$ , Fig. 50. 112º 1', Pyritoidische Hemiedrie. Fig. 50. Theilbarkeit 2P'= 100° 40', 129° 2', P und 0 weniger vollkommen.

Scheelit. BEUDANT. CaW. Schwerstein.

Roméin. Dufrénox. Pyramidal. Basis von P = 110° 30'. Hyazinthroth...honiggelb. Ritzt Glas. St. Marcel, Piemont. Ca4Sb3.

85

86

Fir. 51.

VII. BLEIBARYT. Rhomboedrisch, pyramidal, orthotyp, augitisch. H. = 2-0...4-0. G. = 6-0...9-5. H. über 5-0: G. = 6-5 und mehr.

1. Peritomer. Orthotyp. Theilbarkeit  $\infty 0 = 192^{\circ} 27'$ höchst vollkommen,  $\infty D$  Spuren. H. = 2.5...7.1.

37 Mendinit. PbCl + 2Pb. Berzelit.

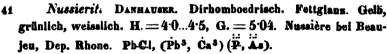
88 Cotunnit. v. Kobell. Orthot.  $\infty A = 118^{\circ} 50'$ . Diamantglans. Weiss. Vesuv, Ausbruch von 1822. Ph.Cl. Cotunnia. Monticelli u. Covelli,

2. Diprismatischer. Orthotyp. 0 = 130° 0′, Fig. 51. 108° 28′, 92° 19′. Fig. 51. Theilbarkeit Ď = 117° 13′, ∞A2 = 69° 20′. H. = 3·0...3·5, G. = 6·3...6·6.

69 Cerussit. H. Cerusse. Beudant. PbC. Weissbleierz. Schwarzbleierz. Bleierde.

3. Rhomboedrischer. Dirhomboedrisch. D=  $131^{\circ}$  5',  $111^{\circ}$  48', Q =  $142^{\circ}$  12',  $80^{\circ}$  44'. Fig. 52. Theilbarkeit Q,  $\infty$ Q. Beide sehr unvollkommen. H. = 3.5...4.0, G. = 6.96...7.09.

Pyromorphit. Hausmann. Ph.C.1 + 3Pb3 P. Grunbleierz. Braughleierz.



Hedyphan. Breithauft. Dirhomboedrisch, derb. Diamantglans in den Fettglans. Weiss. H. = 3.5...4, G. = 5.460...5.493. Långbanshytta, Schweden. Pb-Cl + 3 (Pb 3, Ca 3) (P, As).

Miesit. Вкентначет. Nierförmig. Fettglanz. Braun. H. = 3.0...3.5. G. = 6.443...6.441. Pb-Cl+3(Pb 3. Ca 3. P. Mies. Braunbleierz.

5 Kampylit. Breithaupt. Bauchige sechsseitige Prismen. Fett-glanz. Orange...wachsgelb. H. = 4.0...5.0, G. = 6.8...6.9. Alston, Cumberland: PbCl, (Pb3, Ca3) (P, As), V.

4. Makrotyper. Dirhomboedrisch.  $Q = 141^{\circ}47'$ , 81° 47'. Theilbarkeit Q siemlich deutlich,  $\infty Q$  sehr unvollkommen. H. = 3.5...4.0, G. = 7.19...7.21.

Mimetit. H. Mimetèse. Brudant. PhCI+3PhAs. Arseniksaur, Blei.

- Vanadinil. H. Dirbomboedrisch. 0. 2. Regelmässige sechsseitige Prismen. Theilbarkeit undeutlich. Fettglanz. Gelb...braum. Strich weiss. H. = 3.0, G. = 6.83...7.23. Zimapan, Mexico. Pb-ClPb² + 3Pb²V. Vanadinbleierz.
  - 5. Hemiprismatischer. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 119^{\circ}$  0.  $\infty A =$ Fig.58. 93° 40'. Abweichung der Axe = 12° 30' in der Ebene  $\infty \tilde{D}$ .

Fig. 53. Theilbarkeit  $\infty A$ ,  $\infty \bar{D}$ ,  $\infty \bar{D}$ . Strich oraniengelb. H. = 2.5, G. = 6.0...6.1.

Krokoit. BREITHAUPT. PbCr. Rothbleiers.

Phönicit. H. Orthotyp, tafelartige rhombische Prismen. Fettglanz. Kochenille- und hyazinthroth. Strich ziegelroth. Sehr weich. G. = 5.75. Beresowsk, Ural. Ph³Cr². Melanochroit. Herriann. Phönikochroit. Glocker.

Fig 54. 6. Pyram id aler. Pyramidal.  $P = 99^{\circ} 40'$ , 131° 35′. Fig. 54. Theilbarkeit P. Weniger deutlich 0. H. = 3·0, G. = 6·5...6·9.

Wulfenit. H. Wulfen, Verfasser der Monographie vom kärntnerischen Bleispathe. Wien, 1785. PhMo. Gelbbleierz.

- 51 Basisch molybdänsaures Blei. Boussingault. Kleine Concretionen. Grünlichgelb. Paramo Ricco, Pamplona, Südamerica. Gemenge aus Ph³Mo mit mehreren andern Bleisalzen.
  - 7. Dystomer. Pyramidal.  $P=99^{\circ}42'$ , 131° 30'. Theilbarkeit P undeutlich. H. = 3·0, G. = 7·9...8·1.
- 53 Stolzit. H. Dr. Stolz in Teplitz erkannte nach Breithauft, Handbuch, Seite 273, zuerst die chemische Zusammensetzung der Spezies. PbW. Scheelsaures Blei. Scheelbleispath.
- Fig. 55. Plattnerit. H. Rhomboedrisch. Kombination: 0.
  Q. \infty Q. \infty Q. Undeutlich theilbar. Metall\( \text{all}\) ahnlicher Diamantglanz, Eisenschwarz. Strich braun. G. \( = 9.392...9.448. \)
  Leadhills, Schottland? \( \text{Pb}. \) Schwerbleierz, Breithaupt.

Bleiglätte. John. Derb. Matt. Schwefel...zitronen-Fig. 56. gelb. Strich lichter. G. = 80. Badenweiler. Pb, nebet C, F, Ca, Si.

8. Orthotomer. Pyramidal. P=117°22', 94°38'. Fig. 56. Theilbarkeit ©P. H. = 3, G. = 6'0...6'2.

Phosgenit. BREITHAUPT. PbC. Hornblei, Kerasia.

- 9. Prismatischer. Orthotyp.  $\tilde{D} = 104^{\circ} 55'$ , Pig. 57.  $\infty \tilde{A}2 = 78^{\circ} 45'$ . Fig. 57. Theilbarkeit  $\tilde{D} = 76^{\circ} 11'$ ,  $\infty \tilde{D}$ . H. = 3·0, G. = 6·2...6·3.
- 56 Anglesit. BEUDANT. PbS. Bleivitriol.
- Solenbleispath. Breithaupt. Kuglig, derb. Eine deutliche Theilungsrichtung. Schwefelgelb. Strich ungefärbt. H. = 3.0...40. Eisfeld, Hildburghausen. Pb, Sc.
  - 10. Axotomer. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 72^{\circ}$  36',  $\infty A = 59^{\circ}$  40'. Abweichung der Axe = 0° 29' in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Fig. 58. Theilbarkeit 0 höchst vollkommen,  $\infty A$  und  $\infty \bar{D}$  schwache Fig. 58. Spuren. H. = 2.5, G. = 6.2...6.4.
- 58 Leadhillit. BEUDANT. PbS+3PbC. Sulphato-tri-Carbonate of Lead.
- 59 Suzannii. Ein Bleitricarbonat von dem Susanna Gange bei Leadhills, Schottland. Fig. 59.
  - 11. Paratomer. Orthotyp. D = 95°0′. Fig. 59. Theilbarkeit D, ∞D, ∞D unvolkommen. Farbe spangrün, Strich grünlichweiss. H. = 2.5...3·0, G. = 6·4.
- 60 Caledonit. BEUDANT. CuC + 2PbC + 3PbS. Cupreous Sulphato Carbonate of Lead.
  - 12. Prismatoidischer. Augitisch. Fig. 60. Theilbarkeit nach der Länge der prismatischen Krystalle in einer Richtung sehr vollkommen. Ebene der Abweichung der Axe senkrecht auf dieselbe. Dünne Blättchen biegsam. H. = 2·0...2·5, G. = 6·8...7·0.
- 61 Lanarkit. BEUDANT. PbS-PbC. Sulfato carbonate of Lead.
- 63 Bleigummi. (Plomb gomme.) Haur. Nierförmig. Glasglans, in den Fettglanz geneigt. Gelblichweiss, ins Grüne, Gelbe, Röthlichbraune. Durchscheinend. H. = 4·0...4·5, G. = 6·3...6·4. Poullaouen, Frankreich. Pb³# + 6ÄlH³.
- Bismutit. Breithaupt. Nadelförmige Pseudomorphosen, strohgelb, ins Graue und Grüne. Sehr spröde. H. = 40...45, G. = 6.8...6.91. Hirschberg im Reussischen Voigtland. Bi, C, H.
  - VIII. Antimonbaryt. Orthotyp. H. = 2.5...3, G. = 5.5...5.6.

1. Prismatischer. Orthotyp. 1D = 70° 32'. ∞Ã2 = 136°58'. Pig. 61. Theilbarkeit ∞Ã2 hochst vollkommen . ∞Ď. Valentinit. H. (Nach Basilius Valentinus.) 85. Weisseniesse lanzerz.

Antimonphyllit. BREITH. Augitisch. Schiefe läng-

iche Tafeln. Theilb., Längsfläche D, mit vollk. Perlmuttergianz. Granlichweiss. Etwas biegsam. H. = 1.0...1.5. G. = 4.025. 55?

Tellurit, Aufgewachsene feinstrahlige Kugeln, Gelblich, granlichweise. Facebay, Zalathna. Te. Tellurige Saure. Parz.

Selbit. H. Derb. Aschgrau. Sehr weich. Wolfach. Baden. 67 Ar. C. Grausilber. SELB.

## III. Ordnung, Kerate.

I. Perluppat. Tessular., pyramid. H.=10...20, G.=5.5...6.5. 1. Hexaedrisches. Tessularisch. Fig. 62. Fig. 69. Theilbarkeit nicht wahrnehmbar. Geschmeidig.

1

Kerat. H. Ag.C.l. Silberhorners. Hornsilber.

Iodit. H. Dünne Blättchen, blättrig. Glänzend im Strich, Pettglanz. Perlgrau. Geschmeidig. H. =

1.0. Albarradon, Zacatecas, Mexico, Ag. I. Iodsilber, DEL RIO.

Bromit. H. Krystalle und Körner. Grau, innen gelb. Grube Fig. 63. San Onofre, Plateros, Mexico. Bromsilber. BERTHIER. AgBr. Plata verde,

2. Pyramidales. Pyramidal. P=98°4′, 136°0′. Fig. 63. Theilbarkeit ∞P sehr unvollkommen. Milde. H. = 1.0...2.0, G. = 6.4...6.5.

Kalomel. HgCl. Quecksilberhorners, Hornquecksilber.

## IV. Ordnung. MALACHITE.

Pig. 64. L LIRORONMALACHIT. Tessularisch. Orthotyp, Theilbarkeit nicht monetom, H. = 2.0...2.5, G. = 2.8...3.0.

1. Prismatischer. Orthotyp.  $\bar{D} = 71^{\circ} 50'$ , co = 119° 45. Fig. 64. Theilb. D, co unvolk. Strick blassspangrün...himmelblau. H.=2.0...2.5, G.=2.8...3.0.

Lirohonit. 3Cu8 AsH24 + (Al6, F6) (As3 P3). Linseners.

Pir. 65.

- 2. Hexaedrischer, Tessularisch. Tetraedrische Hemiedrie. Fig. 67. Theilb. Hexaeder unvollk. Strich blassolivengrün...braun. H.=2·5, G.=2·9...3·0.
  - 5, G.=2·9...3 0. 阿诺 + 18弟
- 2 Pharmakosiderit. Fe³As + FeAs² + 18H.
  Würfelers, Beudantit, LEVY.
  - II. OLIVENMALACHIT. Orthotyp. Theilbarkeit sehr unvollkommen. Farbe nicht blau, nicht lebhaft grün. Strich olivengrün...braun. H. = 3·0...4·0. G. = 3·6...4·6.
  - 1. Prismatischer. Orthotyp.  $\breve{D}=110^{\circ}50'$ ,  $\infty 0=92^{\circ}30'$ . Fig. 68. Theilbarkeit  $\breve{D}$ ,  $\infty 0$ . Strich olivengrün...braun. H. = 3·0, G. = 4·2...4·6.
- 8 Olivenit. Jameson. Cu³PH + 3Cu⁴AsH. Hermann. Oliveners.
- 4 Holzkupfererz. Feine divergirende Fasern, kuglich. Licht bräunlichgrün. Schwacher Seidenglanz. Weich. G. = 3.913 Cornwall. Ču³ĀsĤ² + 3Ċu⁴ĀsĤ. Hermann.
  - 2. Diprismatischer. Orthotyp. Ď=111°58', Fig. 67.

    coo = 95°2'. Fig. 69. Theilb. cod, cod, auch Ď u. coo unvolk. Strich olivengrün. H. = 4°0, G. = 3°6...3°8.

    Libethenit. Breithaupt. Cu³P + CuH. Kühn.

    Phosphorkupfer.
  - III. MELANOCHLORMALACHIT. Augitisch. Weder Farbe noch Strich blau. H. = 2.5...3.0, G. = 5.5...5.8.
  - 1. He miprismatischer. Augitisch.  $\frac{\tilde{H}}{2}=36^{\circ}$  15'. Abweichung der Axe = 22°45' in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Fig. 70. Neigung von  $\frac{\bar{H}}{2}$  gegen  $0=149^{\circ}$ . Zwillingskrystalle  $\frac{\bar{H}}{2}$  gegen  $\frac{\bar{H}'}{2}=134^{\circ}$  30'. Schwärslich grün. Strich seisiggrün.
- 6 Vauquelinit. v. Leonhard. Cu3Cr + 2Pb3Cr.
- Volborthit. G. Rosz. Sechsseitige Tafeln, kuglig zusammengehäuft. Olivengrün. Strich beinahe gelb. H. = 3.0 +, G. = 3.55. Katharinenburg, Cu.  $\tilde{V}$ .

- 8 Allugudil. Braynard. Rin Prisma von 123°. Traubig, nierförmig. Dunkelgrün. Strich zeisiggrün. Glänzend...matt. H. = 3 0 und mehr. G.=3·227...3·399. Hureaux, Frankreich. Fe³, Mn, F, H. Gröneisenstein. Kraust. Mehmehler.
- Dufrenit. BRONGWIART. Traubig, derb. Fastig. Grün ins Braune. Strich gelblichgrau. H. = 3·0, G. = 3·4. Hollerter Zug, Sayn. 2Fe²F + 5H. Grüneisenstein. Kraurit.

10 Hypochlorit. Schulen. Derb. Zeisiggrün. H. = 6·0...6·5, G. = 2·9...3·05. Schneeberg. Fe, Bi, Al, Si, F. Grüne Eisenerde.

11 Arseniosiderit. Dupnénoy. Kugeln, fasrig, asbestähnlich. Brännlichgelb. Weich. G. = 3·52. Romanêche bei Mâcon. 3F₂As + CAs₂ + 3aa... + 8.

IV. LASURMALACHIT. Augitisch. Parbe und Strich blau. H. = 2.5...40, G. = 3.7...5.5.

1. He miprismatischer. Augitisch. —  $\frac{A}{2}$  = 116°7′,  $\infty$ Ă2

Fig. 6). = 59°14′. Abweichung der Axe = 2°21′ in der

Ebene  $\infty$ Ď. Fig. 69. Theilbarkeit  $\infty$ Ă2, weniger

deutlich 0. Spuren nach Ď = 99°32′. H. = 3·5...40,

G. = 3·2...3·9.

12 Lasur. 2CuC + CuH. Kupferlasur.

2. Diplogener. Augitisch.  $\pm \frac{\ddot{\mathbf{H}}}{2} = \begin{cases} 9^{\circ} & 5' \\ 18^{\circ} & 30' \end{cases}, \tilde{\mathbf{D}} = 61^{\circ} 0'.$ 

Abweichung der Axe = 5° 45', in der Ebene  $\infty \overline{D}$ . Theilbarkeit 0 sehr vollkommen, auch  $-\frac{\overline{H}}{2}$ . H. = 2.5...3·0. G. = 5·3...5·45.

- 18 Linarit. BROOKE. Pb# + 2CuH2. Bleilasur.
- 14 Kupfersammters. Werner. Kurze haarformige Krystalle in sammtartigen Drusen. Schön smalteblau. Moldova, Banat. Cu +.

Fig. 70.

V. SMARAGDMALAGHIT. Rhomboedrisch, orthotyp.

Farbe lebhast smaragdgrün. H.—3.5...5.0, G.—3.2...3.5.

1. Rhomboedrischer. Rhomboeder R = 126° 17′, 2R′ = 95° 48′. Fig. 70. Theilbarkeit R voll-kommen. Strich grün. H. = 5·0, G. = 3·2...3·4.

Dioplas. HAUY. Cu3Si2 + 3H. Kupfersmaragd.



17

19

2. Prismatisches. Orthotyp. D = 87°52'.  $\propto 0 = 117^{\circ} 20^{\circ}$ . Fig. 171. Theilbarkeit  $\tilde{D}$ ,  $\infty 0$  unvolk. Strich anfelgrün. H. = 3.5...40, G. = 3.3...3.5. Euchroit. Breithaupt. Cu4 As + 8H.



VI. HABRONEMMALACHIT. Orthotyp. augitisch. Theilb. vollk. Parbe oder Strich lebhaft grün. H. = 2.5...40. G .= 3.6...43.

1. Hemiprismatischer. Augitisch. = 139° 17', ∞A. = 103° 17', ∞A = 103° 42'. Keine Abweichung der

Axe. Längsfläche &D. Fig. 72. Theilbarkeit 61° 49', ∞Ď, beide, besonders erstere, sehr vollk. Strich gras...apfelgrün, H. = 3.5...40, G. = 3.6...4.05. *Malachit*. Ču°C + Ĥ.

Kalkmalachit. ZINKEN. Traubig, nierförmig, stänglich. Perl-18 mutterglanz. Spangrün. H. = 2.5. Lauterberg, Harz. CuC, CaC+.

2. Prismatoidischer. Orthotyp.  $\check{\mathbf{D}} = 107 \cdot 10'$ . ∞0 = 67° 15'. Fig. 73. Theilbarkeit ∞D vollkommen. Strich apfelgrün. H = 8.0...3.5, G = 4.0...4.3. Atacamit. Cu-Cl + 3CuH. Salzkupfererz.

3. Axotomer. Augitisch. Prisma  $\infty A = 56^{\circ}$ .

Abweichung der Axe = 5° in der Ebene &D. Neigung Fig. 74. von 0 gegen  $\infty \tilde{D} = 95^{\circ}$ . Fig. 74. Theilbarkeit 0 höchst vollk. Strich spangrün. H. = 2.5...3.0, G. = 4.15...4.25.

Abichit. Bernhardi. Fe, Cu, As, H. Strahlerz, Klino-20 klas, Aphanesit.

VII. EUCHLORMALACHIT. Rhomboedrisch, pyramidal, orthotyp. Theilb., monotom, ausgezeichnet. H = 1.0...2.5, G = 2.5...3.2.

1. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch R = 68° 45'. Fig. 75. Theilb. O. Strich smaragd...apfelgrün. H. = 2·0, G. = 2·435...2·6.

Chalkophyllit. Breithaupt. Cus As + 24H. Kupferglimmer. 21

2. Prismatischer. Orthotyp. Theilbarkeit 0. Blättchen biegsam. Strich blassapfelgrün. H = 1.0...1.5, G = 3.0...3.2.

Tirolit. H. Cus As + CaC + 10H. Kupferschaum, Kupaphrit. 22

29

- Eklit. Berithaupt. Nierförmig. Deutlich theilbar. Perimutterglanz. Blass spangrün. H. == 1.5...2.0. Ehl, Rheinpreussen. Cu, P., H. Phosphorsaures Kupfer von Ehl, Bergemann.
- 24 Aurichalzit. Böttiger. Nadelförmige Krystalle. Perlmutterglans. Spangrün. Durchscheinend. H. = 2·0. Loktewsk, Altai. 2 (Cu, Zn) C + 3 (Cu, Zn) H. Kupferschaum.
  - 3. Pyramidaler. P=95°46', 143°2'. Fig. 76. Theil-Fig. 76. barkeit 0. Blättchen nicht biegsam Strich gelblichgrün...gelb. H. = 2.0...2.5, G. = 3.0...3.2.

Uranit.  $\dot{C}a^3\ddot{P} + 2\ddot{U}^3\ddot{P} + 24\dot{H}$ . Uranglimmer. 4. Chalkolith. Pyramidal. P = 95° 46′, 143° 2′. Theilb. 0.

- Blättchen nicht biegsam. Strich lebhaft grün. H. =  $2\cdot0...2\cdot5$ , G. =  $3\cdot4...3\cdot5$ . Cu³ $\ddot{P}$  +  $2\ddot{U}$ ³ $\ddot{P}$  +  $24\dot{H}$ . Uranglimmer. Torbernit.
- 27 Urangrün. HARTMANN. Joachimsthal. Besisch-schwefelsaures Uranoxyd Kupferoxyd. Uranchalzit,
- 28 Zippeit. Zarte Krystalle. Schwefelgelb. H. = 3·0. Joachimsthal, Böhmen. Ü, C, S, H. Uranblüthe, ZIPPE.
  - VIII. Dystommalachit. Orthotyp, augitisch. Theilb. unvollk. Farbe smaragd...schwärzlichgrüs. H. = 3.5...5.0, G. = 3.7...4.3. H. = 4.0 und weniger: H. = 3.75...3.9, Strich lichtgrün.
    - Fig. 77.

      1. Prismatischer. Orthotyp.  $\tilde{D} = 150^{\circ} 30'$ ,  $\tilde{D} = 114^{\circ} 20'$ ,  $\infty O = 117^{\circ} 0'$ . Fig. 77. Theilb.  $\tilde{D}$ ,  $\infty O$ . Spuren. Strich lichtgrün. H.=3·5...4·0, G.=3·75...3·9. Brochantit. Levy.  $\dot{C}u\ddot{S} + 3\dot{C}u\dot{H}$ .

Königin. Levy. Orthotyp. ∞0 = 105°, Theilbarkeit 0, vollkommen. Glasglanz. Smaragdgrün, dunkel. H. = 20. Werchoturi-Gebirge, Sibirien. Cu, S.

Krisuvigit. Forchhammer. Derb, Ueberzüge auf zerstörter Lava. Dem Brochantit nahe. Krisuvig, Faröer. Cu, S. H.

Schwefelsaures Kupferoxyd. Berthier. Derb. Grün. Mexico. Fig. 78. Cu⁴S+4H.

2. He mipris matischer Augitisch.  $\frac{A}{2}$  = 117°49′,  $\infty \bar{A}2$  = 38°56′. Keine Abweichung der Axe. Längsfläche  $\bar{D}$ . Fig. 78. Theilbarkeit  $\infty \bar{H}$  un-

vollkommen. Strich smaragdgrün. Nierförmige Gestalten. H. = 5.0, G. = 40...43.

- 33 Lunnit. Bernhardi. Cu 3 P + 3 CuH. Kühn. Phosphorkupfer von Rheinbreithach. Pseudomalachit.
- Praein. Вякітнацірг. Nierförmig. Glatte Oberfischen der nachabmenden Gestalten. Strich smaragdgrün. H. = 5·0, G. = 4·0...4·3. Libethen. Cu³P+2CuH. Kühn. Pseudomalachit.
- Thrombolith. Breithaupt. Derb. Muschlig. Grün. Undurchsichtig. H. = 3·0...4·0, G. = 3·38...3·40. Rézbánya, Ungarn. Cu³P² + 6H.
  - 3. Monotomer. Gestalt relativ symmetrisch. Nierförmig, derb. Theilbarkeit nach einer Richtung kaum wahrnehmbar. Farbe und Strich smaragdgrün. H. = 4.5...5.0, G. = 4.0...4.1.
- 36 Erinit. Haidinger. Cus As + 2H.

## V. Ordnung. ALLOPHANE.

- Kuphoit. Вкеттнаирт. Krystallschuppen. Monotom. Gelblichweiss. Geschmeidig, biegsam, fettig anzufühlen. H. = 0.5...1.0. G. = 1.922...1.934. Grube Zweigler bei Schwarzenberg, Sachsen. Enthält Н. Кирholith.
- Alumocalcit. Breithauft. Derb. Weiss, wenig gelblich, blaulich, röthlich. Im Wasser in gelbe und blaue Farben spielend. Zerreiblich wie Stärkemehl. G. = 2·148...2·174. Eubenstock. Si, H, mit etwas Ca, Al.
  - I. OPALINALLOPHAN. Amorph. Strich ungefärbt.  $H = 2 \cdot 0 ... \cdot 3 \cdot 0$ ,  $G = 1 \cdot 8 ... \cdot 2 \cdot 2$ .
  - 1. Euchromatischer. Traubig, nierförmig, derb. Farbe lebhaft, grün...blau, braun. H. = 2:0...3:0, G. = 2:0...2:2.
- 3 Chrysokolla. Cu³Si² +6H. Kupfergrün. Eisenschüssig Kupfergrün. Kieselkupfer, Malachitkiesel.
- Kupferblau. Breithauft. Amorph. Flachmuschlig. Schimmernd. Himmelblau. Strich lichter, glänzend. Spröde. H. = 4.0...5.0, G. = 2.560. Wilde Schappach, Baden. Cu, Si, H.
  - 2. Lamprochromatischer. Traubig, nierförmig, derb. Fasbe lichtblau...grün...weiss. H. = 3·0, G. = 1·8...1·9.
- Allophan. Stromeyer. Al382 + 15H. Riemannit.

- 6 Halloysit. Benymer. Amorph, nierförmig. Weiss, blaulich, graulich. H. = 1.5...2.5, G. = 1.92...2.12. Housecha bei Bayonne. (AlSi³ + 3H) + AlH³. Lensin, Kall in der Eifel, Jonn. Severit. St. Sever, Frankreich. Gummit. Galapektit.
- Oravitsit. Вкитнацит. Derb, muschlich. Fettglanz, schwach. Dem Galapektit ähnlich. Grünlichweiss. H.=1·5...2·5, G.=2·701. Orawitza. Banat. Zo. Äl. Ši. Н.
- 8 Schrötterit. Glocker. Amorph. Muschlig, grünlich. H. = 30...35, G. = 1.95...205. Dollinger Berg bei Freienstein, Steiermark. Äl⁴Si + 18H. Schrötter.
- Nickelocker. Kensten. Amorph. Apfelgrün. Schneeberg. N1³ Äs + 8H.
- 10 Ganomatit. BREITHAUPT. Amorph. Gelb, braun, grün, ins Graue. Glasglanz. Weich. G. = 2.926. Joachimsthal. Gänseköthigerz.
  - II. RETINALLOPHAN. Amorph. Farbe braun. Strich gelb. H. = 2.0...3.0. G. = 2.4.
    - 1. Untheilbarer. Tropfsteinartig, nierförmig, derb.
- 11 Pillinit. HAUSMANN. Fe8 + 2FeAs + 8H. Eisensinter.
- 12 Diadockit. Barithaupt. Tropfsteinartig, derb. Gelh bis Braus.
  Muschlig. (英e 3克3 十 12中) 十 2(英e S2 十 12中).
- Pissophan. Erdmann. Nierförmig, tropfsteinartig. Grün, ins Braune. Strich weiss. Durchsichtig bis durchscheinend. H. = 20...25, G. = 19. Garndorf, Saalfeld, Sachsen. Fe, Al, S, H.
- Arseniksinter. Hermann. Amorph. Dünner Ueberzug auf Beryll, Topas, Bergkrystall. Fettglanz. Stark durchscheinend. H. = 5.0. G. = 2.5...3.0. Nertschinak. 2Fe 3Äs 3 + Fe Äs 3 + 36H.
- Misy. Hausmann. Nierförmig, derb. Gelb. G. = 2.729...2.880.

  Kolosoruk bei Bilin. 4FeS + KS + 9H. Modum, Norwegen.

  4FeS + NaS + 9H. Gelbeisenerz. Breithaupt.
- Apatelit. Meillet. Kleine gelbe nierförmige Massen in Thon. Meudon, Frankreich. F, S, H.
- 17 Deloauxil. (Delvauxène.) Dunont. Derb, nierförmig. Muschlig. Schwarz ins Braune. H. = 2·0...3·0, G. = 1·85. Berneau bei Visé, Frankreich. Fe^sP + 24H.

- III. NEMALINALLOPHAN. Orthotyp? Farbe und Strich bräunlichschwars. H.  $= 20...2\cdot6$ , G.  $= 2\cdot1...2\cdot3$ .
- 1. Prismatischer. Lange dünne eingewachsene Prismen, ohne bestimmbare Form und ohne Theilbarkeit.
- 18 Pyrorthit. Bereelius. CeSi + 3ASi mit C und H.
  - IV. PARACHROSALLOPHAN. Amorph. Farbe braun, schwarz. Strich leberbraun. H. = 4.0. G. = 2.5...2.6.
  - 1. Untheilbarer. Derb. Farbe schwarz, an der Lust braun werdend.
- 19 Sordawalit. Nordenskiöld. Gemenge von Mg°P mit Mg°Si° + AlSi° + 2 (Fe°Si° + AlSi°).
- Hepatiners. Breithaupt. Amorph. Muschlig. Glasglanz. Leberbraun. H. = 5·0...5·5, G. = 3·2. Banat. Fe etwas Cu, H+. Kupferpechers, weniger dicht. H. = 3·0...4·0.
- Hisingerit. Berzelius. Amorph. Lagenförmig, mit zwischenliegenden Kalkspathblättehen. Schwarz. Strich grünlichgrau. Weich. G. = 3045. Riddarhyttan, Schweden. FeSt + 3H. Thraulit,
- Polyhydrit. Breithaupt. Derb. Leberbraun. Strich graulich. H.=2·0...3·0, G.=2·095...2·142. Breitenbrunn, Sachsen. Fe, Si, H.
  - V. Brithinallophan. Amorph. Farbe und Strich schwars. H = 3.5, G = 3.1...3.2.
    - 1. Untheilbarer. Traubig, nierförmig, derb.
- 23 Kupfermangan. WERNER. CuMn + Mn H3.
- 24 Condurrit. FARADAY. Derb, flachmuschelig. Blaulichschwars. Weich. G. = 5.2. Condurrow Grube, Cornwall. Cu⁶As + 4H.
- 25 Mysorin, Thomson. Dicht, schwärzlichbraun, weich. G. = 262. Mysore, Ostindien. Fe, Cu²C. Gemenge.

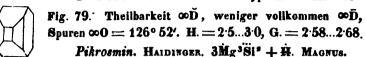
#### VI. Ordnung. GRAPHITE.

- I. Melangraphit. Rhomboedrisch. Metallisch. H. =  $1\cdot0...2\cdot0$ , G. =  $1\cdot8...2\cdot1$ .
- Rhomboedrischer. Dirhomboedrisch, Q = 159° 52′,
   40° 56′. Theilbarkeit 0 vollk. Blättehen biegsam. Strich schwarz Graphit. C. Reissblei.
- II. WADGRAPHIT. Amorph. Unvolkommen metallisch...erdig. H. = 0.5, G. = 3.7...3.75.

- 1. Schaumar tiger. Dendritisch, nierförmig, schaumartige Ueberzüge, derb. Aus zarten schuppigen Theilchen bestehend.
- Wad. v. LEONHARD. (Ča, Ba, K) Mn, Mn + 3H. Brauner Eisenrahm.
- 6 Groroilith. Berthier. Rundliche Massen. Bräunlichschwarz, Strich chocoladebraun. Groroi, Mayenne, Frankreich. Mn + H.
  - III. PSILOMELANGRAPHIT. Amorph. Nicht metallisch. H. = 1.0...1.5. G. = 2.2.
    - 1. Untheilbarer, Nierförmig, derb. Strich schwarz.
- Asbolan. Breithaupt. (Co, Cu) Mn 2 + 4H. Schwarzer Erdkobold. Kobaltmanganers.
- Kahochlor. Breithaupt. Ein schwarzer Erdkobalt. H. =  $2\cdot0...2\cdot5$ , G. =  $2\cdot2$ . Rengersdorf. Co, Mn,  $\frac{1}{12}$  +.
- Pelokonit. Richten. Amorph. Muschlig. Schimmernd. Blaulichschwarz. Strich leberbraun. H. = 3·0, G. == 2·5...2·6. Remolinos, Chili. Mn, Ču, Fe, Ši.
- 7 Kupferschwärze. WERNER. Nierförmig. Derb. Erdig. Blaulichschwarz. Strich etwas glänzend. Weich. Lauterberg, Harz. Cu, Fe, Mo, H.
- Tenorii. Semmola. Dünne sechsseitige Blättchen. Stahlgrau ins Schwarze. Schwach bräunlich, an den Kanten durchscheinend. Elastisch. Vesuv, Hauptkrater u. s. w. Cu.

## VIL Ordnung. STEATITE.

- I. Pikrosminstratit. Orthotyp. Theilbarkeit in mehreren Richtungen deutlich. H. = 2.5...3, G. = 2.5...2.7.
- Fig. 79. 1. Prismatischer. Orthotyp.  $\bar{D} = 117^{\circ} 49'$ .



- Pikrophyll. Svanberg. Blättrig. Schimmernd. Dunkel grünlichgrau. H. = 2.5, G. = 2.73. Sala, Schweden. 3MgSi₂ + 2aq. v. K.
- 3 Aphrodit. Berlin. Meerschaum ähnlich. Långbanshyttan, Schweden. MgSi₂ + 3aq. v. Kobell.

- Villarsit. Durrenoy. Orthotyp. Diprismatische Kombinationen, ein Prisma = 86° 56'. Traversella, Piemont. 4MgSi + Aq.
- Dermatin. BREITHAUPT. Nierförmig, derb. Schwärzlichgrun. H. = 2.5, G. = 2.136, Waldheim, Sachsen, (Mr3, Fe3) Si* + 4H.

Ma_Si. + 4aa. v. Kobell.

- Gymnit. Thomson. Derb. Schmutzig orangegelb. Fettglanz. Schwach durchscheinend. G. = 2.216. Baltimore. Steht dem Hydrophit and Dermatin nahe. Mg Si + 3H. Deweylit, SHEPARD.
- Nemalith. Nuttal. Faserig. Weiss. H. = 2, G. = 2.353...2.44. Heboken, New-Jersey.  $MgSi + 2Mgaq_{\bullet}$ . v. Kobell.
- Kerolith. BREITHAUPT. Amorph, nierformig. Fettglanz. Weiss. ins Grune. Gelbe. Grave. H. = 2.0...3.0. G. = 2.3...2.4. Kosemitz, Schlesien, 2 (Mg3Si2 + H) + MgH.
  - II. SERPENTINSTEATIT. Pseudomorph. Amorph. H = 2.0...3.0.  $G_{\cdot} = 2.5...2.6.$
  - 1. Prismatischer. Orthotyp. Formen undentlich. selten. vielleicht pseudomorph. D = 128° 31'. Spuren von Theilbarkeit nach  $\infty A2 = 82^{\circ} 27'$ ,  $\infty \tilde{D}$ . Derb, dunkelgrüne Farben vorherrschend. H = 3.0, G = 2.5...2.6.
- Serpentin. 2Mg 3Si + 3MgH2. Deweylit, Pyknotrop. Rensselacrit, pseudomorph nach Augit, Steatoid. Ophiolith.
- 10 Pikrolith. HAUSMANN. Derb. Dünnstänglich. Schwacher Perlmutterglanz. Grün, ins Braune, Graue, Weisse. H. = 3.5.. 4.5. G. = 2.5. Taberg, Småland, Schweden. 3MgH2 + 2Mg3Si2 mit Fe sum Theil statt Mg?
  - 2. Hemiprismatischer. Augitisch. Theilbarkeit zwei Fläehen ungleich vollkommen, die sich unter stumpfen schiefen Winkeln schneiden. Perlmutterglanz. Hauptfarbe blass gelblichgrun, H = 25...30, G = 2.47.
- Marmolith. NUTTAL. 3MgH + 2Mg3Sis. 11
- Hydrophit. Svanberg, Derb, feinstänglich. Berggrün. H. == 12 3·0...4·0, G. = 2·65. Taberg, Småland, Schweden. (Mg*, Fe*) Si +3H. 2MgSi, + Mgag., v. Kobell.
- Rhodochrom. FIEDLER. Derb., feinschuppig. Splittrig. Grünlichschwarz, in dünnen Splittern pfirsichbläthroth. H. = 2.5...3.0. G. = 2.668. Insel Tino, Griechenland. Mg, Cr, Al, Si, H.

Fig. 80.

- Rocklandil. BECK. Ein Serpentin. Graulichweisse dünne Adern.
  Stony Point, Rockland County, New Jersey. Mg, Fe, Si, H.
- Antigorii. Schweitzer. Schiefrig. Dunkelgrün. H. = 2.5, G. = 262. Domo d'Ossola, Piemont. (Mg³, Fe³) Si² + MgH. 3MgSi₂ + Mgaq. v. Kobell.
- Pyrosklerst. v. Konell. Ungleich deutlich theilbar nach zwei auf einander sen recht stehenden Richtungen. Schwacher Perlmutterglans. Apfelgrün, in's Graue und Smaragdgrüne. H. = 30, G. = 2.74. Elba. 2 (Mg³, Fe³) Si + (Al, Gr) Si + 1. H. Serpentin von Åker.
- 17 Chrysotil. v. Kobell. Fasrig. Schillernd von metallähnlichem Perlmutterglanz. Grün, ins Weisse. Reichenstein, Schlesien. Mg³S² + MgH³. Schillernder Albest.
- Baltimorit. Thomson. Asbestähnlich, fasrig, derb. Seidenglanz. Grünlichgrau. H.=25...30. Baltimore. (Mg³, Fe³) Si² + MgH³.
- Metaxit. Breithaupt. Derb, stänglich. Perimutterglanz. Grünlichweiss. H. = 2-()...2.5, G. = 2.2. Schwarzenberg, Sachsen. Mg, Si, H +.
- 20 Spadait. v. Kobell. Derb. Bruch unvollkommen muschlig und splittrig. Röthlich. Durchscheinend. Fettig wenigglänzend. H. = 2.5. Milde. Capo di Bove bei Rom. 4MgSi₃ + Mgaq.
  - 3. Tetartoprismatischer. Anorthisch. Fig. 80.

    Theilbarkeit nach M, r und T. Neigung von M gegen r
    = 144°3′. H. = 3·5 ...4·0, G. = 2·55...2·6.
  - Pyrallolith, Nordenskjöld. 6Mg 3Si 4 + Ča 3Si 4 + ŽiSi 3 + 2H.
- Retinalith. THOMSON. Derb. Harzartiges Ansehen. Fettglanz. Bräunlichgelb. H. = 3.5, G. = 2.493. Granville, Unter-Canada. 2NaSi + Mg³Si + 7H.
- 28 Chonikrit. v. Kobelli. Derb. Matt. Weiss. Milde. H.=2.5...3.0, G = 2.91. Elba. (Mg³, 3Ca³, Fe³) Si + 2Al²Si + 6H.
- Kymalin. Derb. Dünnstänglich. Breite wellenförmig gebogene Partien. Perlmutterglanz. Licht grünlichgrau. H. = 2·0...3·0, G. = 2·9...2·98. Reichenbach, Voigtland. CaSi + (Mg³, Fe³) Si². Amphibolformel. Rammelaberg.
- 25 Peponit. Breith. Derb. Theilb. prismatisch. Glasglanz. Berg... lauchgrün. H. = 2.5...30, G. = 2.969. Schwarzenberg, Sachsen.

::

١.

t

- Prasilith. Тномом. Dicht, fasrig, wenig zusammenhängend. Dunkellauchgrün. Undurchsichtig. H. = 1·0, G. = 2·311. Kilpatrikbills, Schottland. Mg, Fe, Al, Si, H.
  - III. GLYPHINSTEATIT. Pseudomorph, amorph. H. = 1.5...3.0, G. = 2.6...2.65.
  - 1. Pseudomorpher. Pseudomorphosen verschiedener Systeme, derb. Bruch erdig...splittrig. H. = 15, G. = 26...265.
- 27 Sleatit. MgSi+H. Speckstein. Steatit von Snarum. (Al, Fe) Si² + 6MgH. Anders geschrieben wird die Chloritformel daraus. Ram.
- 28 Hydrotalkit. G. Rose. Steatitähnlich, den Steatit von Snarum begleitend. 3Mg²C + 2Mg²(Al, Fe) + 24H. RAMMELSBERG.
- 29 Rhaphilith. Thomson. Zarte nadelförmige Krystalle, büschelförmig gruppirt. Glas...Perlmutterglanz. Weiss ins Blaulichgrüne. Etwas biegsam. H. = 4·0, G. = 2·85, Perth, Ober-Canada. 3KSi + (Ca³, 4Mg³, Fe³) Si² + 1; AlSi².
- Fahlunit. HISINGER. Pseudomorph nach Cordierit, derb. Grün, braun. Bruch muschlig. H. =  $2 \cdot 5 \dots 3 \cdot 0$ , G. =  $2 \cdot 5 \dots 2 \cdot 8$ . Fahlun.  $(\dot{M}g^3, \dot{M}n^3, \dot{K}^3, \dot{N}a^3, \dot{F}e^3) \, \dot{S}i^2 + 3 \, (\ddot{A}i, \dot{F}e) \, \dot{S}i + 6 \dot{H}$ .
- Bonsdorffit. Thomson. Pseudomorph. Sechsseltige Prismen. Theilbarkeit 0 vollkommen. Fettglanz. Grünlichbraun. H.=30...3.5.

  Abo, Finnland. (Mg³, Fe³)Si²+3AlSi+2H, Hydrous Iolite. Thomson.
- Huronit. Thomson. Geschiebe, unvolkommen theilbar. H. wenig über 3 0, G. = 2·8. Huronsee, Nordamerika. (Ča³, Mg³, Fe³) Ši² + ÄlSi + 3H. Gemenge.
- 88 Kirwanit. Thomson. Kugelu, excentrisch fasrig. Olivengrün. H. = 2·0, G. = 2·9. Mourne, Irland.  $3 (\dot{C}a^2, \dot{F}e^2) \dot{S}i + \dot{A}i\dot{S} + 2\dot{H}$ .
- Praseolith. Erdmann. Vier- bis zwölfseitige Prismen. Theil-barkeit nach einer Richtung. Grün. = 3.5, G. = 2.754. Bamle, Norwegen. (Mg³, Fe³) Si + 2AlSi + 3H.
- Pyrargillit. Nerdenskjöld. Orthotyp, undeutliche eingewachsene Krystalle. Schwacher Fettglanz. Schwarz ins Braune, Rothe. H. = 3.5, G. = 2.5. Helsingfors, Finnland. (Fe, Mn, Mg, Na, K) Ši + ÄlŠi + 4H.
- Agalmatolith. v. Leonhard. Derb. Bruch splittrig. H. = 3·0, G. = 2·8...2·92. KSi + 2Al²Si³ + 3H. Bildstein. Untheilbarer Glyphin Steatit.

- 87 Scarbroit. Verson. Derb. Muschlig. Matt. Weim. G. = 1-48. Glänzend im Strich. Blätter zwischen Brauneisenstein. Scarborough, England. Al., Si, H. RAMMELSBURG.
- 26 Giesechil. Strongtes. Rhomboedrisch. Form 0. ∞R. ∞Q. Fettglanz. Grünlichgrau. H. = 25...30, G. = 2832. Pseudomorph nach Nephelin. Grönland. K, Fe, Äl, Si, H.
- Liebeneril. Brotten. Pseudomorph nach Nephelin. Fettglanz, geringe Grade. Blass grünlichgrau. An den Kanten durchscheinend. Milde. H. = 3·0, G. = 2·799. Predazzo, Tirol. KSi² + 3AlSi + 3H. Ozhlaguen.
  - 2. Peritomer. Orthotyp.  $\infty 0 = 135^{\circ}$ . The liberkeit  $\infty 0$ ,  $\infty D$ . H. = 40. (1. = 2.65.
- 40 Killinit. TAYLOR. K, Al, Si, H.
- 41 Terenit. Εμμοπο. Pyramidal. Theilbar nach den zwei quadratischen Prismen. Gelblich...grünlichweiss. Schwaeher Perlmutterglanz. H. = 2·0, G. = 2·53. Zerbrechlich. Antwerp, St. Lorenz, New-York. Verwitterter Skapolith?
- 43 Pinit. WERNER. Pseudomorph nach Cordierit. Zusammensetzungsflächen nach O. H. == 2·0...2·5, G. == 2·75...2·85,
  (K, Mg, Fe) Si, + AlSi. Rhomboedrischer Serpentin Steatit.
- 48 Gigantolith. Nordenskjöld. Rhomboedrisch. Zwölfseitige Prismen von 148° und 152°, durch den Endflächen parallele Chloritiagen in Lamellen getrennt. Grünlichgrau. H. = 3·5, G. = 2·862...2·878. Tammela, Finnland. RSi + AlSi + H, R = Fe, Mn, Mg, K. Pseudomorph nach Cordierit.
- Stellit. Thomson. Sternförmig strahlige Krystalle. Perlmutterglanz. Schneeweiss. H. =  $3\cdot0...3\cdot5$ , G. =  $2\cdot612$ . Kilsyth, Schottland.  $(\mathring{C}a^3, 5\mathring{M}g^3, \mathring{F}e^3)$   $\mathring{S}i^3 + \mathring{A}|\mathring{S}i + 6\mathring{H}$ .
- Gilbertit. Тномаон. Derb. Seidenglanz. Gelblichweiss. Durchscheinend. Milde. H. = 2.75, G. = 2.648. Stonagwinn, Cornwall. 2 (Äl. Fe) Si + H.
- Plinthil. Thomson. Derb, flachmuschlig, erdig. Ziegelroth. H. 2.0...3.0, G. == 2.34. Antrim, Irland. (Al, Fe) Si + 3H.
- 47 Gibbsil. Torrey. Tropfsteinartig, traubig. Grünlichweiss. H. wenig über 3 0, G.—2 400. Richmond, Massachusetts, N. A. AlH³.

Osmelith. BREITHAUPT. Derb. Exsentrischstänglich. Perimutterglanz in den Glasglanz. Grau, ins Weisse, Gelbe, Braune. H. = 4.0, G. = 2.799. Wolfstein, Rheinbaiern.

### VIII. Ordnung. GLIMMER.

- 1 Talk. Werner. Augitisch. Sechsseitige Blättchen. Zwei optische Axen, Winkel = 7°24'. Mittellinie senkrecht auf die Blättchen und die ausgezeichnete Theilbarkeit. Blass apfelgrün. Biegsam. H. = 1.0, G. = 2.68...2.75. Greiner, Tirol. MgSi. Topfstein.
- Pyrophyllit. Herrmann. Theilbarkeit monotom. Sternförmige Büschel. Perlmutterglanz, in den Fettglanz. Apfelgrün ins Weisse und Gelbe. Biegsam. H. == 1·0. Pyschminsk bei Katharinenburg, Sibirien. Mg³Si² + 9AlSi² + 9H. Der Vermiculit von Thomson, von Millbury, Massachusetts, gehört nach Teschemacher bierher.
- Anauxil. Breith. Derb, monotom. Perlmutterglanz. Grünlichweiss. H. = 2·0...3·0, G. = 2·66. Bilin. Ši, Äl, Mg, Fe, H.
- Didrimit. Schaffhäutl., Derb, krystallinisch zartschuppig. Perlmutterglanz, geringe Grade. Grünlichweiss. An den Kanten durchscheinend. H. = 1.5...2.0, G. = 2.753. Zillerthal, Tirol. K, Fe, Al, Si, CaC. Amphilogit, Talkschiefer.
- Margarodit. Schapphäutl. Derb, körnig, glimmerähnlich. Perlmutterglanz, schiminernd. Schwach an den Kanten durchscheinend. H. = 2·0...3·0, G. = 2·872. Greiner, Tirol. K, Na, Al, Si. Der sogenannte verhärtete Talk, in den der schwarze Turmalin eingewachsen ist.
- Paragonit. Schaffhäutl. Derb, zartschuppig. Perlmutterglanz. Schimmernd. Gelblich und graulich weiss. An den Kanten durchscheinend. Milde. H. = 2·0...2·5, G. = 2·779. St. Gotthard, Schweiz. Na, Al, Si und etwas Fe, H. Die Grundmasse, in welche die Kyanitkrystalle eingewachsen sind.
- Nacrit. VAUQUELIN. Weiss. Feinschuppig. H. = 0.5...10, G. = 2.3...2.6. Aus den Alpen. K, Fe, Al, Si. Die Varietät von Allier nach Guillemin. AlSi + 2H. Talcit. Pholerit.
- Hydrargillit. G. Ross. Rhomboedrisch. Krystalle 0. ∞R. ∞Q. Theilbarkeit 0, vollkommen mit Perlmutterglanz. Uebrigens Glasgianz. Licht röthlichweiss. H. = 2.5...3.0. Achmatowsk. Ä. H.

- Fucksit. SCHAFFRÄUTL. Zartschuppig, schiefrig. Perlmutterglanz, seidenartig. Smaragdgrün, in das Grasgrüne. Strich apfelgrün. H. = 1.5, G. = 2.856. Schwarzenstein, Zillerthal, Tirol. (K, 3Na, Mg) Si + (Al, 8Cr, F) Si.
- Leuchtenbergit. Komonen. Rhomboedrisch. Sechsseitige Tafeln. Theilbarkeit () vollkommen. Perlmutterglanz. Gelblichweiss. Durchscheinend. Milde. H. = 1.5...2.0, G. = 2.71. Slatoust, Ural. Älsi + Mg³Si + 3MgH.
- Ripidolith. v. Kobelt.. Dirhomboedrisch. Theilbarkeit 0 ausgezeichnet. Grün, zuweilen licht. Strich ungefärbt. Base dunkelgrün, Axe hyazinthroth. H. = 20...30, G. = 2.615...2.68. Achmatowsk, Sibirien. (Mg, Fe) Si + (Al, Fe) Si + 4 MgH.
- 18 Pennin. Fröber.. Rhomboedriach. R. = 63° 15'. Theilbarkeit 0 ausgezeichnet. Grün. Base dunkelgrün, Axe hyazinthroth. Strich grünlichweiss. H. = 2.0...30, G. = 2.629...2.659. Zermatt, Wallis. 2MgAl + 5Mg*SiH*.
  - I. TALEGLIMMER. Rhomboedrisch, augitisch. Strich ungefärbt...grün. H. = 1.0...2.5, G. = 2.7...3.0.
- 1. A x o t o me r. Dirhomboedrisch. Neigung von Q gegen 0 = 105° 20' ungefähr. Br. (Q = 132° 40', 106° 50'. Deschoizeaux.)

  Fig. 81. Fig. 81. Theilb. 0 ausgezeichnet. Blättchen biegsam.

  Strich grünlichgrau. H. = 1·0...1·5, G. = 2·78...2·88.

  Chlorit. Zillerthal. Lophoit. (Mg³, Fe³) Si + A:Si + 3MgH. Mehr Mg als F.
- Wasserglimmer. (Morin, Dana). Orthotyp. Ein rhombisches Prisma, mit Abstumpfung der scharfen Kante. Theilbarkeit monotom 0. Farbe 0 schwarz, ∞0 roth. Biegsam. Vom Nagel geritzt. Fettig anzufühlen. Monte Rosa, Piemont. Ca, Fe, Mn, Äl, Si, H. Varietät von Pennin?
- Onkoit. Breithaupt. Dirhomboedrisch. Theilbarkeit O ausgezeichnet. Grünlichschwarz. Strich seladongrün. Blättchen biegsam. H.=2·0...2·5, G.=2·926...2·962. St. Gotthard u. s. w. (Mg³, Fe³)Si + AlSi + 3MgH. Mehr Fe als Mg. Chlorit von Rauris. v. Kobell.
- Grengesit. Histoger. Halbkuglig. Strahlig. Dunkelgrün. Strich graulichgrün, etwas glänzend. H. = 20, G. = 31. Grengesberg, Dalekarlien, Schweden. Mn, Fe, (Mn), Al, Si, H, ganz wie Chlorit.

- Thuringit. Breithaupt. Derb, monotom, Perlmutterglans. Olivengrün. Strich zeisiggrün. H. = 2·0...2 5, G. = 3·151...3·157. Schmiedefeld, Saalfeld.
- 18 Pihlit. Separadu. Zwischen Glimmer und Talk, von Fahlun.
  - 2. Rhomboedrischer. Dirhomboedrisch. Neigung von Q gegen  $0 = 105^{\circ} 26'$ . Br. Theilbarkeit 0 höchst vollkommen und ausgezeichnet. Strich ungefärbt. H. = 2.5...3.0, G. = 2.85...2.9.
- Meroxen. H. (K³, Mg³, Fe³) Si + (Al, Fe) Si. Astrites meroxenus. BREITHAUPT. Optisch einaxiger Glimmer vom Vesuv.
- 20 Chromglimmer. Schaffhäutl. Theilbare Individuen, zum Theil zu schiefen Prismen gruppirt. Optisch zweiaxig. Perlmutterglanz. Schmutzig gelbliches Grün. Strich, das feine Pulver schön lichtgrün. Biegsam, zerreiblich. G. = 2.750. Schwarzenstein, Zillerthal, Tirol. K. Mg. Cr. Fe, Al, Si, vornehmlich.
- Phlogopit. Breithaupt. Augitisch.  $\infty A = 121^{\circ}$  15'. Neigung von nH 75°, 22°? Theilbarkeit 0, ausgezeichnet. Perlmutterglanz. Hyazinthroth...braun, blass. H. = 2.5...3.0, G. = 2.75...2.80. New-York (Antwerp, Breithaupt, Jefferson County, Meitzendorff). Schmelzbar. KF + 3Mg 3Si + 2AlSi.
- Rubellan. Breithaupt. R = 106° 6'. Theilbarkeit sehr vollkommen nach O. Pechschwarz, frisch; röthlichbraun, verwittert. Strich lichtgrau. Etwas elastisch. H. = 20...30. G. = 2.65...275. Schima, Mittelgebirg, Böhmen. Na, K, Mg, Fe, Al, Si.
  - 3. Hemiprismatischer. Augitisch. ∞A = 60° 0′ ungefähr. Abweichung der Axe = 10° 0′ in der Ebene ∞D. Fig. 82. Fig. 82. Ebene der optischen Axen in der Längsfläche. Theilbarkeit 0 höchst ausgezeichnet. Blättchen elastisch. Strich ungefärbt. H. = 2·0...2·5, G. = 2·8...3·0.
- 23 Glimmer. KSi + 4(Al, Fe) Si. Optisch zweiaxiger Glimmer aus Sibirien, Brasilien u. s. w.
- 24 Glimmer vom Vesuv. Augitisch. Sechsseitige Tafeln 0.  $\infty$ A.  $\infty$ Ď. Winkel  $\infty$ A = 120° 46′, 0.  $\infty$ A = 98° 40′. Theilb. 0 ausgezeichnet. Schwärzlich grün. (K³, Mg³, Fe³) Si+(Al, Fe) Si. Chodrew.
- 25 Zinnwaldii. H. Augitisch. Dicke sechsseitige Tafeln. Theil-barkeit 0 ausgezeichnet. Graulichweiss. Optisch zweiaxig. H. =

- 2.5...30, G. = 2.94...2.95. Zinnwald, Böhmen. (K, L, Na) F + (Al*, Fe*, Mn*) Si*. Glimmer von Zinnwald.
- Lepidolith. Augitisch. Optisch zweiaxig. Theilbarkeit 0 ausgezeichnet. Rosen...pfirsichblüthroth. Perlmutterglanz. Elastisch. H. = 2·0...2·5, G. = 2·8...2·9. Rozena, Mähren. (K, Li, Na) F + (Al, Mn²) Si².
  - II. Melanglimmer. Rhomboedrisch. Strich dunkel lauchgrün.
- 27
- 1. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch. Polarische Hemiedrie, Theilbarkeit (). Blättchen elastisch.
- Cronstedtit. Steinmann. (Fe³, Mn³, Mg³) Si + FeH³. Chloromelan.
- 28 Sideroschisolith. Wernehink. Bhomboedrisch. Gestalten: 0, Q,  $\infty$ R. Theilbarkeit 0, vollkommen. Sammetschwarz. Strich dunkellauchgrün. H. = 2·5, G. = 3·0. Conghonas do Campo, Brasilien. Fe'Si + 2H.
- 29 Stilpnomelan. Glocker. Theilbarkeit monotom, ausgezeichnet, zuweilen gekrümmt. Grünlichschwarz. Strich lichter. H. = 3·0...4·0, G. = 3·0...3·4. Zuckmantel, Schlesien. 2Fe³Si² + ÄlSi² + 6H.
  - III. KUPHONGLIMMER. Rhomboedrisch. H.=2·0, G.=2·3...2·4.

    Fig. 84.

    1. Rhomboedrischer. Fig. 84. Theilbarkeit 0, vollkommen. Dünne Blättchen, biegsam.
  - Brucit. MgH. Native Hydrate of Magnesia. Brewster.
    - IV. Perlelimmer. Rhomboeder, augitisch. H. = 3.5...45, G. = 3.0...3.1.
    - 1. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch. Theilbarkeit 0. Perlmutterglanz. H. = 4.0...4.5, G. = 3.0...3.1.
- 81 Clintonit.  $RSi + R^3Al^2 + H$ . R = Ca, Mg, Fe. Seybertit, Kanthophyllit, Chrysophan. Holmite.
- 82 Kämmererit. v. Wörth und v. Nordenskjöld. Rhomboedrisch. 0. ∞Q. Vollkommene Theilbarkeit nach o. Perlmutterglanz. Röthlichviolet ins Grüne. H. =1.5...2.0, G. =2.76. Katschkanar, bei Bissersk, Ural. 2 (Mg, Ca, Fe) Si + (Al, Gr) Si + 5H.

- 2. Hemiprismatischer. Augitisch. ∞A = 120° ungefähr. Theilbarkeit 0. H. = 3.5...4.5, G. = 3.0...3.5.
  - Margarit. Fuchs. Ca, Fe, Na, Al, Si +.

Fig. 85.

- 3. A x o to m e r. Rhomboedrisch.  $Q = 130^{\circ}$  18', 115° 37'. Fig. 85. Theilbarkeit 0 vollkommen,  $\infty Q$  unvollkommen. Metallähnlicher Perlmutterglans auf 0. H. = 4.0...4.5, G = 3.0...3.1.
- Pyrosmalit. Hausmann. Fe-Cl³ + FeH⁵ + 4 (Fe³, Mn³)Si².

  Chlorophyllit. Jackson. Pseudomorph nach Cordierit. Sechsseitige Prismen. Perlmutterglänzende Krystalischalen parallel der Endfläche. Grün, bräunlich. Spröde. H. = 1.5...20 auf 0, bis 5 an den Ecken. G. = 2.7. Haddam. Mg, Mn, Fe, Al, Si, H. Esmarkit. Erdmann. (Mg³, Fe³, Mn³)Si² + 3AlSi + 3H.
- 86 Chloritoid. Breith. Derb, krummschalig blättrig. Schwärz-lichgrün. H.=5.5...6.0, G.=3.55. Kosoibrod, Ural. (Fe³, Mg³) Si + AlSi + 9H. Barytophyllit. Masonit.
- 87 Sismondin. Delesse. Varietät von Chloritoid. St. Marcel, Piemont. Fe⁴ Si³ + 5AlH.
- 28 Lepidomelan. Soltmann. Sechsseitige Tafeln, schuppig-blättrig. Theilbarkeit nicht wahrnehmbar. Glasglanz, diamantartig. Rabenschwarz bis lauchgrün. Strich berggrün. H. = 3, G. = 30. Persberg, Wermeland, Schweden. (Fe³, K³) Si + 3 (Al, Fe) Si.
- 89 Phyllit. Thomson. Schwarze, glimmerartige Schuppen. Sterling, Massachusetts. K, Mg, Fe, Al, Si, H.

# IX. Ordnung. SPATHE.

- Ottrelith. Kleine, dünne sechsseitige Tafeln, eingewachsen in Grauwackenschiefer. Grünlichgrau. Ritzt Glas leicht. G. = 4.40.
  Ottrez, bei Stavelot, Grenze von Limburg und Luxemburg. (Fe³, Mn³) Si² + 2AlSi + H. Karstin.
  - I. SCHILLERSPATH. Orthotyp, augitisch, anorthisch. Theilbarkeit monotom, vollkommen. Metallähnlicher Perlmutterglanz. H. = 3.5...6.0. G. = 2.6...3.4.
- 1. Diatomer. Anorthisch. Theilbarkeit prismatoidisch. H. = 3.5...4.0, G. = 2.6...2.8.
- 2 Bastit. H. 4MgSi, + Mgaq⁴. v. Kobell. Schillerstein von der Baste, Harz. Werner.

- 2. Hemiprismatischer. Augitisch,  $\infty A = 86^{\circ}$  O'. Abweichung der Axe = 18° O' ungefähr in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$  sehr vollkommen. 0,  $\infty A$  und  $\infty \bar{D}$  Spuren. H. = 4·0...5·0, G. = 3·0...3·3.
- Bronsit. HAUSMANN. 7Mg3Si2 + 2Fe3Si. Lotalit? Phästin, pseudomorph.
  - Vanadin Bronzit. Schaffhäutl. Grossblättrig. Monotom. Etwas gekrümmte Flächen. Perlmutterglanz. Grünlichgrau. H. = 40, G. = 3.255. Bracco, Genua. Na, V, Fe, Mg, Ca, Al, Si, H, ähnlich dem Salzburgischen nach v. Kobell Diallage.
- Diallage. v. Kobell. Monotom, vollkommen. Metallähnlicher Perlmutterglanz. Licht grau. Leicht zersprengbar. G. = 3.2. Schmelzbarkeit zwischen Almandin und Strahlstein. Grossarl, Salzburg. ( $\dot{C}a^3$ ,  $\dot{M}g^3$ )  $\dot{S}i^2$ . Bronzit.
- 3. Prismatoidischer. Orthotyp?  $\infty 0 = 93^{\circ} 0'$  ungefähr. Theilbarkeit  $\infty 0$  deutlich,  $\infty \tilde{\mathbf{D}}$  sehr vollkommen.  $\infty \tilde{\mathbf{D}}$  Spuren. H. = 6.0, G. = 3.3...3.4.
- Hypersthen. HAUY. (Fe, Mg, Ca, Mn)³ Si². Paulit. Gedrit?
  DUFRÉNOY. Pyrencen.
  - 4. Prismatischer. Orthotyp?  $\infty 0 = 124^{\circ} 30^{\circ}$ . Theilbarkeit  $\infty 0$ ,  $\infty \overline{D}$  vollkommener,  $\infty \overline{D}$  weniger vollkommen. Der metallähnliche Perlmutterglanz in den Glasglanz geneigt. H. =  $5 \cdot 0 \dots 5 \cdot 5$ , G. =  $3 \cdot 0 \dots 3 \cdot 0$ .
- 7 Anthophyllit. Werner, FeSi + Mg 3Si 2.
  - II. DISTHENSPATH. Orthotyp, augitisch, anorthisch. Theilbarkeit prismatoidisch, sehr vollkommen und ausgezeichnet. Vollkommener Perimutterglans. H.  $\pm 5.0...7$ , G.  $\pm 3.2...3.7$ .
  - Fig. 86.

    1. Prismatischer. Anorthisch. Theilbarkeit drei Flächen von verschiedener Vollkommenheit. Neigung der vollkommensten M gegen die weniger vollkommene P = 106° 15′. H. = 5 0...7·0, G. = 3·5...3·7.

    Kyanit. Al³Si². Sapparit. Disthen, Cyanit.
- Xenolith. Nordenskiöld. Fasrige Massen aus feinen Prismen von 91°. Glasglanz in den Perlmutterglanz. Weiss, graulich, gelblich. H. = 7.0, G. = 3.58. Peterhoff, Russland. AlSi. Kyanit mit den Bestandtheilen des Andalusits. Vielleicht pseudomorph.

Bucholzit. Brandes. Fasrig. Grünlichgrau. H. = 6·0...7·0, G. = 3·193. Faltigl, Tirol. AlSi. Faserkiesel. Fibrolith, Bounnon, von Carnatik. Ostindien. Xenoli h.

Bamlit. Erdmann. Strahlig. Graulichweiss. H. über 6·0, G. = 2·984. Bamle, Norwegen. Äl³Si³.

Wärthit. Hess. Derb, verworren stänglich. Theilbar nach einer Richtung. Perlmutterglanz. Weiss. Ritzt Quarz. G. = 3.0? Geschiebe bei St. Petersburg. Al, Si, H.

2. Eutomer. Orthotyp? Theilbarkeit  $\infty \tilde{\mathbf{D}}$  höchst vollkommen.  $\infty 0 = 130^{\circ}$ . Neigung von  $\infty 0 = \text{gegen}$   $\infty \tilde{\mathbf{D}} = 115^{\circ}$  und 65°. (Schemnitz. Der aibirische mit denselben Winkeln wird anorthisch beschrieben.) H. =  $5\cdot 0...6\cdot 5$ . G. =  $3\cdot 3...3\cdot 5$ .



13 Diaspor. Hauy. Al3, H2.

14

- 3. Prismatoidischer. Anorthisch,  $\infty A = 98^{\circ}$ ,  $r \frac{A}{4}$  gegen  $r \infty A = 105^{\circ}$ , Dana.. Theilb.  $\infty \tilde{H}$ . H.=6·0...7·0, G.=3·2...3·3. Sillimanit. Bowen. AlSi.
- 15 Anthosiderit. HAUSMANN. Excentrisch fastig. Seidenglanz, schwach. Ochergelb ins Braune. Sehr zähe. H. = 6.5, G. = 3.0. Antonio Pereira, Brasilien. FeSi³.
- 16 Krohydolith. HAUSMANN und STROMEYER. Fasrig, asbestühnlich. Indigblau. Fasern elastich. H. = 4·0, G. = 3·2...3.3. Oranje Rivier, Capland. (Na³, Mg³) Si⁴ + 3FeSi² + xH. Blaueisenstein. Gemenge?
  - III. TRIPHANSPATH. Orthotyp. Theilbarkeit von geringer, nur nach einer Richtung etwas grösserer Vollkommenheit. Farbe nicht blau. H. = 60...70, G. = 2.8...30. G. = 3.0 und mehr: H. = 6.5 und mehr. H. = 7.0: nicht amorph.
  - 1. Prismátischer. Orthotyp.  $\infty 0 = 93^{\circ}$  (). Theilb.  $\infty 0$ , etwas vollkommener  $\infty \tilde{D}$ . H. = 6.5...7.0, G. = 3.0...3.2. Fig. 88.
- 17 Spodumen. WERNER. Triphan. LSi2 + AlSi2.
  - 2. Axotomer. Orthotyp,  $\infty 0 = 99^{\circ} 56'$ . Fig. 88. Theilb.  $\infty 0$ , vollkommener 0. H.= $6 \cdot 0 \dots 7 \cdot 0$ , G.= $2 \cdot 8 \dots 3 \cdot 0$ .
- 18 Prehnit. WERNER. CasSi + AlSi + H. Kupholit.
  Chiltonit.

- 19 Acdelforeit. RETSIUS. Undeutlich orthotyp, stänglich. Weiss ins Graue und Röthliche. H. = 6·0, G. = 2·6. Acdelfors, Schweden. ČaŠi + ĀlŠi³ + 4H. Edelit.
- Brevicit. Berzelius. Orthotyp. Grau mit rother Einfassung, in Trachyt-Blasenräumen. Blättrig. Ein Zeolith, dem Prehnit am Nächsten. Brevig, Norwegen. (Na³, Ca³) Si² + 3AlSi + 6H.
- Neurolith. Thomson. Derb. Feinstänglig. Grünlichgelb. H. = 40+. G. = 2.47. Unter-Canada. (Ca³, Mg³) Si⁴ + 6AlSi⁴ + 6H.
  - IV. Dystomspath. Augitisch. Theilbarkeit unvolkommen und schwierig. Farbe nicht blau. Ohne Zeichnung. H = 5.0...5.5, G = 2.9...3.15.
  - 1. Prismatischer. Augitisch.  $\frac{A}{2}$ =122°0′,  $\infty A$ =77°30. Fig. 89. Abweichung der Axe = 1°41′ in der Ebene  $\bar{D}$ . Figure 89. Theilbarkeit  $\infty A$ . Spuren,  $\infty \bar{D}$  sehr unvolkommen. H. = 5.0...5.5, G. = 2.9...3.0.
- 29 Datolith. Werner. 2Ca 3Si + B 3Si 2 + 3H. Humboldtit.
- Botryolith. Hausmann. Traubig, nierförmig. Graulichweiss, ins Röthliche. Arendal. H. = 50...55, G. = 28...29. 2Ca³Si + B³Si² + 6H.
  - 2. He miprismatischer. Augitisch.  $\frac{\ddot{H}}{2} = 71^{\circ} 53'$ ,  $-\frac{\ddot{H}}{2} = 63^{\circ} 25'$ ,  $\infty A = 57^{\circ} 35'$ . Abweichung der Axe = 4° 57' in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Theilbarkeit  $\infty A$ ,  $\infty \bar{D}$  unvollkommen,  $\frac{\ddot{H}}{2}$  Spuren. H. = 5·0...5·5, G. = 3·1...3·15.
- 24 Wagnerit. Fuchs. MgF + Mg P. Pleuroklas.
  - V. AMPHIGENSPATH. Tessularisch. Theilbarkeit, Hexaeder, Granatoid. Strich ungefärbt...blau. H. = 5.5...60, G. = 2.5...25.
    - Fig. 90.

      1: Trapezoidaler. Tessularisch. Krystalle
      Leuzitoid. Fig. 90. Theilb. H.D unvollkommen. Farbe
      und Strich nicht blau. H. = 5.5...6.0. G. = 2.4...2.5.

      Leuxit. Werner, Amphigen, K³Si² + 3AlSi².

2. Dodekaedrischer. Tessularisch. Fig. 91. Theilbarkeit Granatoid, vollkommen in den Varietäten, deren Farbe und Strich nicht blau ist. H. = 5.5...6.0, G. = 2.25...5.



- 26 Haityn. Neergaard. NaCl + Na3Si + 3AlSi. Sodalith, Spinellan, Nosin, Ittnerit, Lasurstein.
- 27 Glaukolith. Fischer. Spuren von Theilbarkeit nach zwei Richtungen. Winkel = 143° 30'. Blass violblau. H. = 5·0...6·0, G. = 2·7...2·9. Baikalsee, Sibirien. NaSi + 3 cass + 4 AlSi.
  - VI. KUPHONSPATH. Tessularisch, rhomboedrisch, pyramidal, orthotyp, augitisch. H. = 3.5...5.5, G. = 2.0...2.5. Tessularisch oder rhomboedrisch: G. = 2.2 und weniger. Pyramidal: ausgezeichnet axotom.
  - 1. Hexaedrischer. Tessularisch. Fig. 92. Theilb. Hexaeder unvollk. H. = 5.5, G. = 2.0...2.2.
- 28 Analzim. Haüx. Na³Si² + 3AlSi² + 6H. Kuboit.
- 29 Glottalit. Thomson. Tessularisch. H.O. Glasglanz. Weiss. H. = 3·0...4·0, G. = 2·18. Portglasgow, Schottland. Ca³Si² + AlSi + 9H.
  - 2. Paratomer. Orthotyp.  $O = 120^{\circ}$  1',  $121^{\circ}$  27',  $88^{\circ}$ 5'. Kreuzförmige Zwillinge. Theilb.  $0, \infty \bar{D}, \infty \bar{D}$ , letzteres etwas leichter, alle unvollk. H = 4.5, G = 2.3...2.4.
    - Harmotom. Haüy. 2 (Ba³, K³) Si⁴ + 7AiSi + 36H. 3. Staurotyper. Orthotyp. 0=123°30′, 117°30′.
  - Kreuzförmige Zwillinge. Theilb.  $0, \infty \bar{D}, \infty \bar{D}$ , letzteres etwas leichter, alle unvollkommen. H = 4.5, G = 2.0...2.2.
- Phillipsit. LEVY. (Ca³, K³) Si² + 4AlSi + 18H. Abrazit. Gismondin, Morvenit. Aricit.
- Faujasit. Damour. Pyramidal. P = 111° 30′, 105° 30′. Glasglanz, durchaichtig, weiss bis braun. Ritzt Glas. G. = 1.923. Kaiserstuhl, Baden. (Ca, Na) 3Si 4 + 3AlSi 2 + 24H.
  - 4. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch. R = 94° 46′. Fig. 94. Theilbarkeit R, ziemlich vollkommen. H. = 40...45, G. = 20...21.
- 33 Chabasit. Bosc D'ANTIC. (Chabasie). (Na³, K̇³) Si² + 3AlSi² + 18H, Acadiolith, Phacolith, Mesolin.

Fig. 94.



34 Haydenit. CLEAVELAND. Augitisch. ∞A = 98° 22′, Winkel 0: ∞A = 96° 5′. Theilbarkeit ∞A, leichter 0. Zwillinge parallel 0. Gelb...braun. Glasganz. H. = 3·0, G. = 2·136...2·265. Chabasitähnlich. Baltimore. (Ča, Mg, K) Si + (Ål, Fe) Si² + 3H.

Fig. 95.

5. Makrotyper. Rhomboedrisch. R = 79° 29'.



Fig. 95. Theilb. R unvollk. H. = 4.0, G. = 2.0...2.2.

Levyn. Brewster. Makrotyp. (K³, N³, Ca³) Si

Fig. 96.  $+3\text{AlSi}^2 + 15\text{H}$ .



6. Heteromorpher. Rhomboedrisch. R = 86° 38′, 2Q = 141° 4′, 83° 36′. Fig. 96′. Theilbarkeit R deutlich. H. = 4.5, G. = 2·0...2·1.

36 Gmelinit. Brewster. (Ča, Na, K) Ši + ĀlŠi + 7H. Ledere-Fig. 97. rit, Jackson. Sarkolith, Hydrolith.

Herschelit. LEVY. Rhomboedrisch. Axenkante von 0=124°45'. Weiss. H.=4.5, G.=2.1. Aci Reale, Sicilien.

Fig. 98.

7. Diatomer. Augitisch,  $\infty A = 86^{\circ}$  15'. Abweichung der Axe = 90° 18' in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Neigung von P gegen  $\infty \bar{D} = 99^{\circ}$  18'. Fig. 98. Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$  vollkommen,  $\infty \bar{D}$  Spuren. H. = 30...35, G. = 22...23.

Laumonit. Haür.  $\dot{C}a^3\ddot{S}i^2 + 3\ddot{A}i\ddot{S}i^2 + 12\dot{H}$ .

38

97

29 Leonhardit. Blum. Augitisch.  $\infty A = 83^{\circ} 30'$ . Winkel 0.  $\infty A = 114^{\circ}$ . Theilbarkeit  $\infty A$ . Perlmutterglanz auf den Theilungsflächen. Weiss. Undurchsichtig werdend, wie der Laumonit. H. =  $3 \cdot 0 ... 3 \cdot 5$ , G. =  $2 \cdot 25$ . Schemnitz.  $3 \cdot CaSi + 4A \cdot Si^2 + 15H$ .

Fig. 99. 8. Prismatischer. Orthotyp.  $0 = 143^{\circ} 20'$ ,  $142^{\circ} 40'$ ,  $53^{\circ} 20'$ ,  $\infty 0 = 91^{\circ} 0'$ . Theilbarkeit  $\infty 0$  sehr vollkommen. H.  $= 5 \cdot 0 \dots 5 \cdot 5$ . G.  $= 2 \cdot 2 \dots 2 \cdot 3$ .

40

Natrolith. Klaproth. NaSi + AlSi + 2H. Lehuntit. Thomson. Radiolith. Mesotyp.

Harringtonit. Thomson. Erdig, dic.it. Weiss. Undurchsichtig, zähe. Portrush, Irland. (Ca, Na) Si + AlSi + 2H. Ist dichter Comptonit oder Natrolith.

Bergmannii. HAÜY. Derb, dünnstänglich, untereinanderlaufend. Schwacher Perlmutterglanz. Weiss ins Graue, Braune, Ziegeltothe. H. = 50...55, G. = 2.28...23 Friedrichsvärn, Norwegen.

9. Harmophaner. Augitisch.  $A = \begin{cases} 144^{\circ} 40^{\circ} \\ 144^{\circ} 20^{\circ} \end{cases}$ , Fig. 100. 143° 29′, 51° 51′. Abweichung der Axe = 0° 54′ in der Ebene  $\infty \tilde{D}$ . Fig. 100. Theilbarkeit  $\infty A = 91^{\circ} 35^{\circ}$  vollkommen. Zwillinge, Fläche  $\infty \tilde{H}$ . H. = 5·0...5·5, G. = 2·2...2·3.

Sholezit. Fuchs. CaSi + ASi + 3H. Weissian.

Poonalith. Brooke. Orthotyp. ∞0 = 93° 20′. Aehnlich dem Skolezit. Poonah, Ostindien. 3CaSi + 5AlSi + 12H.

Antrimolith. Thomson. Tropfsteinartig, zartfasrig. Weiss. H. = 3.5...40, G. = 2.09. Bengane, Antrim, Irland. (Ca, K) Si + 2AlSi + 5H.

Okenst. v. Kobell. Zartfaserig. Perlmutterglanz. Weiss, gelblich. Doppelte Strahlenbrechung. H. = 5.0. G. = 2.28...2.36.
Grönland. Ca³Si⁴ + 6H. Dysclasit. Connel. Fig. 101.

10. Peritomer. Orthotyp.  $\overline{D} = 177^{\circ} 35'$ ,  $\infty 0 = 90^{\circ} 40'$ . Fig. 101. Theilbarkeit  $\infty \overline{D}$ ,  $\infty \overline{D}$  vollkommen. H. =50, G.  $=2\cdot35...2\cdot4$ .



47 Thomsonii. BROOKE. Ca³, (Na³, K³)Si + 3AlSi + 7H. Die kurzen Krystalle Fig. 101 Comptonit; Mesolith von Hauenstein, ist Natrolith überzogen mit Comptonit. Mesole. Scoulerit. Triploklas. Hierher auch Leichtester Zeolith, BREITHAUFT, von der Puflerlahn, Seisser Alpe, Tirol.

11. Pris mato i discher. Orthotyp. O = 119° 15′, Fig. 102. 114° 0′, 96° 0′. ∞0 = 94° 15′. Fig. 102. Theilbarkeit ∞D sehr vollkommen mit Perlmutterglanz, ∞D Spuren. H. = 3·5...4·0, G. = 2·0...2·2......

48 Stilbit. HAÜY. CaSi + AlSi³ + 6H. Strahlzeolith, Desmin. Sphaerostilbit, Hypostilbit.

9 Cluthalit. Thomson. Mandelförmiger, stänglich zusammengesetzter Zeolith. Fleischroth. H. = 3·0...4·0, G. = 2·16. Kilpatrikhills, Schottland. (Fe³, Na³, Mg³) Si² + 3AlSi + 9H.

Caporcianit. SAVI. Zeolithartig. Röthlichgrau. Sternförmig. Caporciano, Toscana  $(C, K, N) S^2 + 3AS^2 + 3Aq)$ .

Zeolitk neuester Entstehung. Krasten. Heilbraune Incrustation auf Pumpenbehältern. Sternförmig strahlig. H. über 2.0. G. = 2.28. Himmelsfürst, Freiberg.  $(Mn, F) S^2 + 6Aq$ .

Fig. 108.

12. He mipris matischer. Augitisch. Neigung von s gegen s'= 129° 40', von s' gegen T= 116° 20', von s gegen T'= 114°. Fig. 103. Theilbarkeit Längsfläche M, sehr vollkommen mit Perlmutterglanz. H. = 3.5...40, G. = 2.0...2.2.

Heulandit. BROOKE. 3CaSi + 4AlSi 3 + 18H. Blätterseolith, Euseolith, Beaumontit, Lincolnit.



Fig. 104.

14. Diplogener. Orthotyp.  $\check{D}=147^{\circ}40'$ .  $\bar{D}=109^{\circ}46$ ,  $\infty 0=135^{\circ}10'$ . Fig. 505. Theilbarkeit  $\infty \check{D}$  sehr vollkommen mit Perlmutterglanz. H. = 3·5...4·0, G. = 2·0...2·2.

58 Fig. 105. Epistilbit. G. Rose. (Na Ca)  $\ddot{S}i + \Delta i\dot{S}i + 5\dot{H}$ . (Monophan?  $\ddot{D} = 111^{\circ} 55'$ ,  $\infty 0 = 134^{\circ} 46'$ .) Breite.

14. Megalogoner. Augitisch. Abweichung der Axe = 3° 40' in der Ebene ∝Ď, ∞A = 121° 0' ungefähr. Fig. 106. Theilb. höchst vollk. mit Perimutterglanz nach

54 Fig. 106.

Fig. 106. &Ď. Spuren nach &Ď. H. = 5·0...5·5, G. = 2·12...2·2.

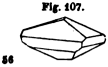
Brewsteril. Brooke. 3 (Ba, Sr) Si + AlSi³ + 18H.

16. Pyra midaler. Pyramidal. P = 104° 2′, 121° 0′.

Fig. 106. Theilbarkeit Basis 0 mit Perlmutterglanz,  $\infty P'$  unvolkommen. H. = 45...50, G. = 2·2...2·5.

Apophyllit. Hauy. KSi + 8Ca Si + 16H. Ichthyophthalm. Albin. Tesselit, Leucocyclit, Oxahverit.

VII. BRITHYNSPATH. Pyramidal. Theilbarkeit peritom. H. = 4.0...5.0, G. = 2.7...2.75.



1. Pyramidaler. Pyramidal. P=121° 40′, 87° 9′.  $\frac{P}{2}$ = 92° 51, 58° 20′. Sphenoidische Hemiedrie. Fig. 107. Theilbarkeit  $\infty$ P sehr deutlich.

Edingtonit. HAIDINGER. K oder N, Ča, Al, Si, H.
VIII. ELAINSPATH. Rhomboedrisch, pyramidal. Theil-

Fig. 108.

57

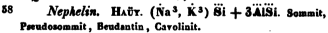
barkeit nicht axotom. H. = 5.0...6.0, G. = 2.4...2.8.

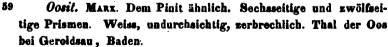
1. Peritomer. Dirhomboedrisch. R = 112° 16′.

Q = 154° 46′, 51° 46. Fig. 108. Theilbarkeit  $\infty$ Q höchst vollkommen. H. = 5·0...5·5, G. = 2·4.

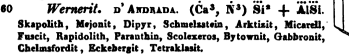
Davyn. Monticelli und Covelli. Ca, Ai, Si, C, H. Cancrinit.

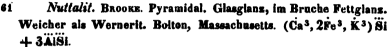
- 2. Rhomboedrischer. Dirhomboedrisch. R = Fig. 109. 83° 55'. 0=139°19'. 88° 6'. Fig. 109. Theilbarkeit 0,
- $\infty$ 0 unvollkommen. H.=6·0. G.=2·5...2·6.





3. Pyramidaler. Pyramidal. P=136°7', 63°48'. Fig. 110.. Fig. 110. Theilbarkeit  $\infty$ P,  $\infty$ P'. Spuren von 0 mit Fettglanz.





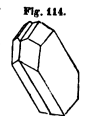
- Barsowit. G. Ross. Derb. Individuen nach einer Richtung leichter theilbar. Weiss. Schwacher Perlmutterglanz. H.=53...60. G. = 2.74...2.752. Barsowskoj Seife, Kyschtymsk, Sibirien. (Ca³, Mg³) Si² + 6AiSi² + 3H.
- Saccharit. v. Glocker. Derb, feinkörnig krystallinisch. Deutlich theilbar. Glasglanz, in den Perlmutterglanz, schwach. Weiss, grünlich. Spröde. H.=6·0, G.=2·66...69. Frankenstein, Schlesien. 2 (Ca³, Na²) Si² + 6AlSi² + 3H.
- Amphodelit. Nordenskjöld. Theilbar nach zwei sich unter 94° 19' schneidenden Richtungen. Helle röthliche Farbe. H. = 4·5, G. = 2·763. Lojo, Finnland. (Ca², Mg², Fe²) Si + 2AlSi.
- Polyargit. Syanberg. Schiefrig. Auf den Theilungsflächen glänzend. Rosen bis Karminroth. Tunaberg, Schweden. H. =  $4\cdot 0$ , G. =  $2\cdot 75$ . ( $\dot{K}^3$ ,  $\dot{M}g^3$ ,  $\dot{C}a^3$ )  $\ddot{S}i^2 + 5\ddot{A}i\ddot{S}i + 4\dot{H}$ .
- Rosellan. Syanberg. Derb. Nach einer Richtung vollkommen theilbar. Rosenroth. H. = 2.5, G. = 2.72. Åker, Schweden.  $(\dot{K}^3, \dot{C}a^3, \dot{M}g^3) \dot{S}i^2 + 6 \dot{A} \dot{S}i + 6 \dot{H}$ . Rosit.
  - Weissil. TROLLE-WACHTMEISTER. Augitisch. Theilbarkeit undeutlich. Nierförmig. Aschgrau ins Braune. Fahlun, Schweden. G. = 2.8. (Mg³, Fe³, Mn³, K³, Na³) Si² + 2AlSi.

- IX. PETALINSPATH. Orthotyp. Theilbarkeit nach einer Bichtung vollkommen. H. = 6.0...6.5. G. = 2.4...2.5.
- 1. Prismatischer. Orthotyp. Theilbarkeit  $\infty 0 = 95^{\circ}$  (Fungefähr. Vollkommener  $\infty \overline{D}$ .
- 68 Petalit. Arpvedson. LSi* + AlSi3. Berzelit.
  - X. Feldspath. Augitisch, anorthisch. Theilberkeit nach zwei Richtungen vollkommen, die sich unter rechten oder wenig schiefen Winkeln schneiden. H. = 6.0, G. = 2.5...2.78.
  - 1. Orthotomer. Augitisch.  $\infty A = 118^{\circ}49'$ . Abweichung Fig. 111. der Axe = 26° 7' in der Ebene  $\infty \tilde{D}$ . Neigung von 0 gegen  $\infty \tilde{H} = 116^{\circ}7'$ , gegen  $-\frac{\tilde{H}}{2} = 129^{\circ}40'$ . Fig. 111. Theilbarkeit 0 vollkommen.  $\infty \tilde{D}$  fast eben so vollkommen. H. = 6.0. G. = 2.57...2.58.
  - Adular. KSi + AlSi. Leelit. Hälleslinta. KS' + 3AS'.

    Nekronit, HAYDEN. Orthoklas, Feldspath, Mondstein, Sonnenstein, Eisspath,

    Sanidin, Murchisonit, Valencianit, Mikroklin, Pegmatolith.
- 70 Undeutlich charakterisirte feldspathähnliche Körper: Erythrit, Thomson, Bishopton, Schottland; Perihit, Thomson, Perth,
  Canada; Peristerit, Thomson, Perth, Ober-Canada.
- 71 Leelit. Clarks. Derb, splittrig, muschlig. Roth ins Braune, Weisse. H. = 60...65, G. = 2.6...275. Gryphytta, Schweden. Der von Thomson unreiner Feldspath.
  - 2. Empyrodoxer. Augitisch.  $\infty A=119^{\circ}21'$ . Abweichung Fig. 113. der Axe=26°6'. Neigung von 0 gegen  $\infty \bar{H}=116^{\circ}6'$ ,
  - gegen  $-\frac{\ddot{H}}{2}$  = 129° 31′. Fig. 112. Theiib. 0 vollk.  $\odot \breve{D}$  fast eben so vollk. H. = 6·0, G. = 2·57...2·58. Rhyakolith. G. Ross. (N, K)  $\ddot{S}i$  +  $\ddot{A}l\ddot{S}i$ . Glasiger Feldspath aus Trachyten, Eisspath.
  - 3. Heterotomer. Anorthisch, ∞A = 120° 37′, Neigung von 0 gegen r.l.∞H = 93° 19′. Fig. 113. Theilb. 0 sehr vollk., Fig. 113. | ∞A vollkommen, ∞H Spuren. Zwillinge parallel 0 und ∞H. H. =6·0, G. = 2·54...2·56.
    - Periklin. Breithaupt. (Na, K) Si + AlSi.

- 4. Antitomer. Anorthisch,  $\infty A = 120$  ungefähr. Neigung von 0 gegen rl $\infty H = 93^{\circ}$  45'. Theilbarkeit 0 vollkommen,  $\infty H$  weniger vollkommen, r $\frac{\infty A}{2}$  unvollkommen. Zwillinge parallel  $\infty H$ . H. = 6.0, G. = 2.64...2.66.
- 74 Oligohlas. Breithaupt. NaS + AlSi². Natronspodumen. Kalkoligohlas. (Havnefjordit). (Ca, Na) S + AlSi². Hyposklerit.
  - 5. Tetartoprismatischer. Anorthisch.  $\infty A=121^\circ 38'$ . Neigung von 0 gegen  $\infty H=93^\circ 20'$ . Fig. 114. Theilbarkeit 0,  $\infty H$  sehr vollkommen,  $\frac{\infty A}{2}$  unvollkommen. Zwillinge parallel  $\infty H$ . H. = 6.0, G. = 2.6...2.68.



- 75 Albit. EGGERTE. NaSi + AlSi⁵. Cleavelandit, Adinole, Tetartin.
- 76 Andesin. ABICH. Anorthisch. Zwillingskrystalle ähnlich denen des Albits. Theilbarkeit weniger vollkommen. H. = 6·0, G. = 2·733. Marmato, Popayan, Neu-Granada. (Na, Ca+)⁵ Si² +3AlSi².
  - 6. Anorthotomer. Anorthisch,  $\infty A = 120^{\circ}$  30', Neigung von 0 gegen  $\infty H = 94^{\circ}$  12'. Theilbarkeit 0,  $\infty H$  vollkommen,  $1\frac{\infty A}{2}$  Spuren. H. = 2.65...2.78.
- 77 Anorthit. G. Rose. Ca Si + 3AlSi. Christianit, Indianit, BOURNON.
- 78 , Biotin. Monticelli und Covelli. Rhomboedrisch. R. = 94° 0' (Breith). Glasglanz; weiss, gelb. Durchsichtig. Ritzt Glas. G. = 3·11. Vesuv. Ist nach Einigen Anorthit.
  - 7. Polychromatischer. Anorthisch. Neigung von 0 gegen ∞H = 93°30′. Theilbarkeit 0 sehr vollkommen, ∞H weniger vollkommen. Zwillinge parallel ∞H. Häufig Farbenwandlung auf ∞H. H. = 6·0. G. = 2·69···2·76.
- 79 Labrador. Werner. NaSi + AlSi + 3 (CaSi + AlSi). Couseranit, Charpentier, hierher nach v. Kobell. Silicit, Mournit, Thomson.
- Porzellanspath. Fuchs. Feldspathspezies. P und M schneiden sich unter 92°. Glasglanz, in den Perlmutterglanz. H. = 5·0...6·0, G. = 2·676...2·682. Obernzell, Bayern. NaSi + Ca³ Si² + 3AlSi.

81 Hyposklerit. Breithaupt. Ein Feldspath von Arendal, mit rechts geneigter Base, grünlich, Härte unter 6.0.

82 Latrobit. BROOKE. Anorthisch. Theilbar nach drei Richtunges, unter 98°30′, 91° und 93°30′. Blassroth. H. = 50...6°0, G. = 2·7...2·8. Insel Amitok, Labrador. K^zSi + 2Ca^zSi + AlSi. Diploit.

XI. STAUROGRAMMSPATH. Orthotyp. Schwarze kreuzförmige Zeichnung im Innern der Krystalle. H.=5·0...5·5, G.=2·9...2·95. Fig. 115.

1. Prismatischer. Orthotyp. D = 120° 0'.

84 Tankii. Angeblich dem Chiastolith verwandt. Arendal, Norwegen. HARTMANN.

XII. Amblygonspath. Orthotyp. Theilbarkeit in schiefen Richtungen, nicht sehr vollkommen. Farbe blassgrün...weiss. Kein Perlmutterglans. H. = 6.0, G. = 3.0...3.1.

1. Prismatischer. Orthotyp.  $\infty 0 = 106^{\circ} 8'$ . Theilbarkeit  $\infty 0$ ,  $\infty \bar{D}$  unvollkommen.

85 Amblygonit. Breithaupt. L'F + Al. F3.

XIII. AUGITSPATH. Augitisch, anorthisch. Theilbarkeit nicht sehr vollkommen prismatoidisch mit metallähnlichem, oder sehr deutlichem vollkommenen Perlmutterglanz. H. = 4.5...70, G. = 2.7...3.6. H. über 6.0: G. = 3.2 und mehr, Theilbarkeit nach einer Richtung vollkommener. G. unter 3.2: Theilbarkeit vollkommen nach schiefwinkligen Richtungen, der Axe parallel.

1. Paratomer. Augitisch.  $-\frac{A}{2} = 120^{\circ}$  0'.  $\infty A = 87^{\circ}$  5'. Fig. 116. Abweichung der Axe = 16° 6' in der Ebene  $\infty \overline{D}$ . Fig. 116. Theilbarkeit  $\infty A$ ,  $\infty \overline{D}$ ,  $\infty \overline{D}$ , zuweilen  $-\frac{A}{2}$  unvollkommen. H. = 5.0...6.0, G. = 3.2...3.5.

Augit. WERNER. (Ca³, Mg³, Mn³, Fe³) (Si²Al²).

Pyroxen, Kokkolith, Baikalit, Sahlit, Diopsid. Ca³Si² +

Mussit, Alalit, Proteit, Fassait, Pyrgom, Omphazit, Malacolith,

Mg 3 Si 2. Mussit, Alalit, Proteit, Fassait, Pyrgom, Omphazit, Malacolith, Strahlstein z. Th., Asbest z. Th., Smaragdit z. Th., Pentaklasit, Hudsonit. Porricin. Euchysiderit.

- 87 Akmit. Bereelius. Augitisch. Krystalle ähnlich denen des Augits. ∞A = 86° 56′. Abweichung der Axe = 16°. D = 119°30′. Schwarz. H. = 6 0...6 5, G. = 3 546. H. Bundemyr, Eger, Norwegen. NaSi + FeSi².
- Jeffersonit. Keating. Augitisch, ∞A = 106°. Abweichung der Axe = 4° 45′. Längsfläche ∞D. Theilbarkeit obige Flächen und nech zwei Prismen von 116° und von 99° 45′. Dunkelbräunlichgrau. H. = 4·5, G. = 3·5...3·6. Sparta, Neu-Jersey, N. A. (Ča, Ma, Fe) Ši.
- Bustamit. Brongniart. Nierförmig, faserig. Grau, grünlich, gelblich, bräunlich. H. = 6·0, G. = 3·1...3·25. Real de Minas de Fetela. Mexico. Ca³Si + 2Mn³Si³.
  - 2. Axotomer. Anorthisch,  $\infty A = 89^{\circ} 20'$ . Neigung von 0 gegen  $\infty \tilde{H} = 92^{\circ} 34'$ , von  $\infty \tilde{H}$  gegen  $r = 137^{\circ} 5'$ , von  $\infty \tilde{H}$  gegen  $r = 137^{\circ} 5'$ , von  $\infty \tilde{H}$  gegen  $r = 112^{\circ} 30'$ . Fig. 117.

    Theilbarkeit 0 sehr vollkommen,  $\infty \tilde{H}$  etwas weniger vollkommen. H = 55 ... 60, G = 3.4 ... 3.5.
- Babingtonit. Levy. 3CaSi + Fe³Si². Polylith? Hedenbergit.

  Polylith. Thomson. Plattenformig. Monotom. Glasglanz.

  Schwarz. H. = 60...6.5, G. = 3.231. Hoboken, New-Jersey.

  (Fe³, Ca³, Mn³) (Äl²Si²).
  - 3. Hemiprismatischer. Augitisch,  $-\frac{A}{2}$  = 148° 38′,  $\infty A$  = 124° 30′. Abweichung der Axe = 14° 58′ in Fig. 118. der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Fig. 118. Theilb.  $\infty A$  sehr vollk.,  $\infty \bar{D}$ ,  $\infty \bar{D}$  sehr unvollkommen. H. = 5·0...6·0, G. = 2·8...3·2. Amphibol. Haüx. CaSi + Mg³Si³. Karinthin, Kala-
- 28 Amphibol. HAÜY. CaSi + Mg 3Si *. Karinthin, Kalamit, Hornblende, Tremolit, Pargasit, Grammatit, Actinot, Actinolit, Strahlstein z. Th., Asbest z. Th., Byssolith, Smaragdit. Zum Theil unbestimmbar Amianth, Bergholz, Bergkork.
  - Peritomer. Augitisch, ∞A = 123° 55′. Theilbarkeit
     Sehr vollkommen. H. = 60, G. = 3·328...3·5.
- 93 Arfvedsomit. Brooke. NaSi + Fe 3Si 2.
- 94 Aegyrin. Esmark. Varietäten von zwei Spezies, von der Gestalt des Augits und des Amphibols. Schwärzlichgrün. Skansfjord bei Brevig, Norwegen.

- Diastatit. Breithaupt. Augitisch.  $\infty A = 120^{\circ} 20'$ ,  $0.\infty \ddot{H} = 106^{\circ} 107^{\circ}$ .  $-\frac{A}{2} = 134^{\circ}$ . Theilbarkeit wenig deutlich. Nordmarken. Schweden. H. = 5.0...5.5, G. = 2.033...3.103.
- Breislackit. Sehr zarte röthlichbraune wollähnliche Krystalle, in Lava. Capo di Bove, Rom. Si, Fe u. s. w., zuweilen Cu. Soll-dem Amphibol verwandt sevn.
  - 5. Prismatoidischer. Augitisch,  $\frac{A}{2} = 70^{\circ} 33'$ ,  $+\frac{H}{2} =$ Fig. 119. 63° 43′,  $-\frac{\ddot{H}}{2} = 64^{\circ} 36'$ . Abw. der Axe = 0° 33′

    in der Ebene  $\infty \bar{D}$ . Fig. 119. Theilb.  $-\frac{\ddot{H}}{2}$ , vollkommener  $\infty \bar{D}$ . H. = 6·0...7·0, G. = 3·2...3·5.
- Epidot. HAÜY. Ca³Si + 2 (Al, Fe, Mn) Si. Pistazit, Puschkinit, Zoisit, Arendelit, Thallit, Delphinit, Commingtonit, Piemontischer Braunstein.
- Bucklandit. Levy. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 70^{\circ} 40'$ ,  $+\frac{\ddot{H}}{2} = 65^{\circ} 5'$ . Formen des Epidots. Undeutliche Theilbarkeit. Schwarz. H. = 4.5. Arendal. Fe, O, Si. Skotin.
- 92°30'. Glasglanz, auf Theilungsflächen perlmutterartig. Rosen...pfirsichblüthroth. H. = 5.5...6.0, G. = 3.1...3.15. Suland, Telemarken, Norwegen. K, Ca, Ce oder Al, Si.
- 100 Wilhamit. Brewster. Augitisch. Kleine Krystalle, sternförmig gruppirt, ähnlich denen des Epidots, Winkel rT = 128° 20' und MT = 116° 40'. Glasglanz. Zwei Farben. Karminroth und strohgelb. H. = 6.0...6.5, G. = 3.137. Glencoe, Schottland.
  - 6. Diatomer. Augitisch.  $\infty A = 87^{\circ} 5'$ . Theilb.  $\infty \overline{D}$  und  $\infty \overline{D}$ , weniger vollk.  $\infty A$ . Farbe roth. H.  $= 5 \cdot 0 \dots 5 \cdot 5$ , G.  $= 3 \cdot 5 \dots 3 \cdot 6$ .
- 101 Rhodonii. Beudant. Mn 3Si2. Manganspath, Fowlerit, Manganolith, Mangankiesel, Strömit, Rothstein, Mangansklerit.
- Mangan Sesquisilikai. Thomson. Augitisch. Abweichung der Axe = 18°. ∞A = 56° 30′. Theilbarkeit 0, ∞A. Glasglanz. Röthlichbraun. H. über 6·0, G. = 3·586. Franklin, New-Jersey. (Mn³, Fe³) Si².

- Tephroit. Breithaupt. Pyramidal. Theilbarkeit coP deutlich, P Spuren. Diamantglans. Aschgrau. H. = 5.5, G. = 40...4.2. New-Jersey. Mn³Si. Anhydrous Silicate of Manganese. Thomson.
- Troostit. Shepard. Rhomboedrisch. B = 115° oder 124°? Grün, gelb, grau, braun. H. = 5.5, G. = 4.0...4.1. Sparta, New-Jersey. Mn, Fe, Si, C, H. Nach Shepard ist Tephroit cine Varietät von Troostit.
- Mangansilical. Thomson. Zwei TheHungsflächen unter 93° geneigt. Bräunlichroth. H. über 6.0, G. = 4.078. Franklin, New-Jersey. Mn, Si.
- Hornmangan, Allagit, Photizit, Hydropit, Tomosit, Manganjaspis. Gemenge von Diallogit und Rhodonit, oder von kohlensaurem und zweidrittel-kieselsaurem Manganoxydul und Quarz. Elbingerode, Harz.
- 107 Violan. Breithaupt. Orthotyp, derb. Theilbarkeit ein wenig geschobenes Prisma. Dunkelviolblau. Nahe undurchsichtig. H. = 5·0...6·0. · G. = 3·233. St. Marcel, Piemont. Na. Mn. F. Al, Si +.
  - 7. Prismatischer. Augitisch. Theilbar nach zwei Richtungen, die sich unter 95° 25′ schneiden, 0 und ∞H ungleich vollk. Nach der Queraxe verlängert. H. = 4·5...5·0, G. = 2·7...2·9.
- 108 Wollastonit. Ca 3Bi 2. Tafelspath, Stellit.
- Pehtolith. v. Kobell. Augitisch? Zwei Theilungsflächen, wenig schiefwinklig. Derb. Kuglig, büschelförmig stänglich. Perlmutterglanz. Graulichweiss. H. = 5·0, G. = 2·745...2·756. Monte Baldo. (Ča⁹, Na⁹, K⁹) Ši⁷ + 3H. Stellit.
- Danburit. Shepard. Undeutlich krystallinisch. Honig...Glasglanz, gelb. H. = 7.5, G. = 2.83. Ca, Si, H etc. Nach Dana Gemenge. Wollastonit?
- Boltonit. Shepard. Theilbar nach zwei schiefwinkligen Richtungen, deren eine vollkommner. Gelblichgrau. H. = 5·0, G. = 2·8...2·9. Bolton, Massachusetts. Mg³Si². Bisilicate of magnesia. Thoms.
- Karpholith. Werner. Orthotyp? Nadelförmige Krystalle. Strohgelb. H. = 50...55, G. = 2.935. Schlaggenwald, Böhmen. (Mn³, Fe³) Si + 3AlSi + 6H, und F.
- 113 Leukophan. Esmann. Anorthisch. Theilbarkeit ein Prisma von 53° 24'7' und 36° 26'3'? nach drei Richtungen. Glasgians.

Blass grünlich und geiblich. H. = 3.5...40, G. = 2.974. Phosphoreszirt. Pyroelektrisch. Klippe Lammöen, Norwegen. NaF +  $\hat{C}a^3\hat{S}i^2 + \hat{B}e^3\hat{S}i^2$ .

Monradit. A. Erdmann. Krystallinisch. Blättrig. Gelblichgrau. H.=60, G.=3:267. Bergens Stift, Norwegen. 4MS²+aq.

2cuxit. Thomson. Rechtwinklige locker verbundene Krystalie. Grünlichbraun. Achnlich asbestartigem Strahlstein. H. = 4·0...4·5, G. = 3·051. Huel-Unity, Redruth, Cornwall. (Ca³Fe³) Si + 3 (Äl, Fe) Si.

XIV. ALMANDINSPATH. Rhomboedrisch. Farbe roth. H. = Fig. 120. 5.0...5.5, G. = 2.84...2.95.



119

1. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch, R = 73°24. Theilbarkeit 0 deutlich, R = 126°13' weniger deutlich. R und ©R Spuren.

Eudialyt. Stromeyer. 2(Na3, Ca3, F3)Si2+ZrSi2.

XV. LASURSPATH. Orthotyp, amorph. Theilbarkeit unvoll-kommen. Farbe blau...grün, H.=5.0...6.0, G.=2.75...3.1. Farbe grün: G.=2.8 und weniger, amorph.

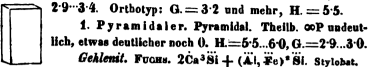
1. Prismatischer. Orthotyp. Theilbarkeit  $\infty 0$ . Farbe blau. H. = 50...60, G. = 3.0...31.

117 Laxulith. Werner. 3Mg 5 P + 4Al 5 P 3 + 15H? v. Kobell.
Blauspath, Voraulith, Klaprothine.

2. Untheilbarer. Amorph. Nierförmig, derb. Untheilbar. Farbe lichtblau...lichtgrün. H. = 6.0, G. = 2.62...2.8.

118 Türkis. (Äl'#3+9H) + 2ÄlH315H. Calsit. Agaphit. Johnit.

XVI. ADIAPHANSPATH. Pyramidal, orthotyp, amorph. Theil-Fig. 121. barkeit unvollkemmen, untheilbar. H. = 5·0...7·0, G. =



Humboldtilith. Monticelli und Covelli. Pyramidal. P = Fig. 122. 135° 1', 65° 30'. Fig. 122. Theilbarkeit 0 sehr voll-kommen. H = 50...5.5, G = 2.95. Somma. (Al, Fe) Si + 2 (Ca, Mg, K, N) 3 Si. Melilith, Carpi. Somervillite.

- Batrackit. Breithaupt. Prisma co 0 = 415°. Theilbarkeit co D, co 0. Fettglanz in den Glasgianz. Licht grünlichgrau. H.=50, G. = 3·0...3·05. Rizoniberg, Südtirol. Ċa³Si + (Mg³, Fe³) Si.
- 122 Erlan. Breithaupt. Unvollkommen krystallinisch. Grünlichgrau. H. = 50...60, G. = 30...31. Erlahammer, Schwarzenberg, Sachsen. Ca, Mn, Na, Al, Fe, Si.
  - 2. Prismatischer. Orthotyp. Theilbarkeit ∞0 = 124° 0′ ungefähr, deutlich. ∞D Spuren. H. = 5.5, G. = 3·2...3·4.
- 123 Saussurit. Theod. v. Saussure. (Ca³, Na³, Mg³)Si²+2AlSi. Dyskolit. Jade.
  - 3. Untheilbarer. Amorph. Derb. Untheilbar. Bruch splittig.  $H_1 = 7.0$ ,  $G_2 = 2.9...3.05$ .
- 124 Nephrit. Werner. (Ca*, 3F2, Mn2) Si + 4Mg3 Si2.
- 125 Sarkolith. THOMSON. Pyramidal. P = 77° 6'. Basis. Hemipyramidal mit parallelen Flächen. Glasglanz. Fleischroth ins Weisse. H. = 6·0, G. = 3·410? Vesuv. Bin Sarkolith ist Gmelinit, wie der von Vicenza, Glenarm etc.
- 126 Pyrrkit. G. Ross. Tessularisch. Krystalle, Oktaeder. Schwacher Glasgianz. Pomeranzengelb. H. = 6·0. Alabaschka, Mursinsk. Siblirien.
- 127 Periklas. Scacchi. Tessularisch. Form Oktaeder, Theilbarkeit Hexaeder vollkommen. Glasgians. Dunkelgrün, durchsichtig. H. = 60, G. = 3.75. Vesuv. Mg, mit etwas Fe.

# X. Ordnung. GEMMEN.

- I. ANDALUSIT. Orthotyp. Theilbarkeit vollkommen, doch unterbrochen nach zwei wenig schiefen Richtungen, der Axe parallel. H. = 70...7.5, G. = 3.0...3.2. Fig. 128.
- 1. Prismatischer. Orthotyp,  $\infty 0 = 90^{\circ} 50'$ . Fig. 123. Theilbarkeit  $\infty 0$ . Spuren nach  $\infty D$ ,  $\infty D$  und  $D = 109^{\circ} 4'$ . Drei Axenfarben, blassolivengrün, öhlgrün, Hauptaxe hyazinthroth, letztere ist absorbirt.
- Andalusit. AlSi. Stanzait.

1

II. Korund. Tessularisch, rhomboedrisch, orthotyp. H. = 8.0...9.0, G. = 3.5...4.3. Orthotyp: nicht axotom, H. = 8.5. Farbe roth oder braun, G. = 3.7 und mehr. H. = 9.0.

Fig. 124.



1. Dodekaedrischer. Tessularisch. Fig. 124. Theilb. Oktaeder unvollk. H. = 8.0. G. = 3.5...3.8. Spinell. Mg. Al. Pleonest Candit.

Berzelin. NECKER DE SAUSSURE. Oktaeder. Bruch starkglänzend, muschlig. Weiss. Mit schwarzem Granat, und grünem Augit bei La Ricia, Rom.

Chlorospinell. G. Rose. Tessularisch. Oktaeder. Grasgrün. H = 8.0, G = 3.591...3.595. Slatoust, Sibirien,  $M_{G}$  (Fe)  $\tilde{A}_{L}$ 

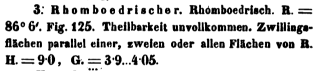
Hercinit. ZIPPE. Krystallkörner. Diamantglanz, in den Glasglanz geneigt. Schwarz. Strich lauchgrün. H. = 7.5...8.(), G. = 3.91...3.95. Rensberg, Böhmen. Fe, Fe, Al.

Sapphirin. GIESECRE. Orthotyp. Theilbar. Glasglanz. Blassberlinerblau ine Graue. H. = 7.5. G. = 3.42. Akudlek. Grönland. AlSi + 2MgAl.

2. Oktaedrischer. Tessularisch. Theilbarkeit Oktaeder. vollkommen.  $H_1 = 8.0$ ,  $G_2 = 4.1...4.3$ .

Gahnit. ECKEBERG. (Mg, Zn, Fe) Al. Automolit,

Fig. 125.



Korund. A. Sapphir, orientalischer Topas, Soimonit, Rubin, Schmirgel, Demantspath.

Fig. 126.

8



4. Prismatischer. Orthotyp.  $D = 119^{\circ} 46'$ . ∞03 = 70° 41'. Fig. 126. Theilbarkeit ∞D von geringer, &D von noch geringerer Vollkommenheit. H. = 8.5,  $G_{\bullet} = 3.65...3.8$ .

Chrysoberyll. Be Al. Cymophan. Dunkelgrün, bei Kerzenlicht roth, vom Ural. Alexandrit.

Fig. 127.



III. DIAMANT, Tessular. H.=10, G.=3.4...3.6.

1. Oktaedrischer. Tessularisch. Tetraedrische Hemiedrie. Fig. 127. Theilbarkeit Oktaeder, höchst vollkommen.

Diamant. C. Demant.

IV. Topas, Orthotyp. Theilbarkeit axotom. H. = 8.0, G. = 3.4...3.6.

1. Prismatischer. Orthotyp.  $0 = 141^{\circ} 7'$ . 101° 52′, 90° 55′, ∞0 = 124° 19′. Zuweilen polarische Hemiedrie, Fig. 128. Theilb. O höchet vollkommen. Topas. AlAIFS + 3AlSi. Pyrophysalit. AlFS + 11 AlSi. Pyknit.

V. SMARAGD. Rhomboedrisch, augitisch. Theilbarkeit rhomboedrisch - axotom und peritom deutlich, prismatoidisch höchst vollkommen. H. = 7.5...8.0, G. = 2.6...2.2.

1. Prismatischer. Augitisch. Neigung von = 130° 43′,  $\infty A$  = 114° 50′. Fig. 129. Theilbarkeit  $\infty \check{D}$ höchst vollkommen, weniger vollkommen H, Spuren nach ∞H. Abweichung der Axe = 18° 53' in der Ebene ∞D.  $H_1 = 7.5$ ,  $G_2 = 2.9...3.2$ .

Euklas. Hauy. 2Be3Si + Al2Si. 12

2. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch. R = 116° 40'. Fig. 130. Theilbarkeit R und ∞0 mehr und weniger deutlich. H. = 7.5...8.0, G. = 2.95...3.0.

48 Phenakit. Nordenskjöld. Be 3 Si.

3. Dirhomboedrischer. Dirhomboedrisch.  $D = 138^{\circ} 41'$ ,  $89^{\circ} 45'$ ,  $Q = 151^{\circ} 9'$ ,  $59^{\circ} 47'$ , Fig. 131. Theilbarkeit 0, weniger vollkommen  $\infty Q$ . H. = 7.5...8.0.  $G_{\cdot} = 2.6...2.8$ 

Smaragd. Be 3 Si 2 + AlSi. Beryll. Davidsonit. 14

VI. QUARZ. Rhomboedrisch, orthotyp, amorph. Theilbarkeit nicht axotom. H = 5.5...7.5. G = 1.9...2.7.

1. Prismatischer. Orthotyp,  $\infty 0 = 120^{\circ} \text{ O}$ . Fig. 132. Theilbarkeit ∞Ď, Spuren nach Ď und ∞O; Krystallschalen senkrecht auf die Axe. Drei Axenfarben, Längsdiagonale dunkelblau, Querdiagonale blaulichweiss, Axe gelblichweiss; ins Braune. H = 7.0...7.5, G = 2.5...2.6.

Cordierit. HAUY. 3 (Mg3, Fe3) Si2 + 8AlSi. Iolith. 15 Dichroit, Peliom, Steinheilit, harter Fahlunit.

2. Rhomboedrischer, Rhomboedrisch, R = 75°55'.  $Q = 133^{\circ} 44'$ ,  $103^{\circ} 35'$ . Gyroidische Hemiodrie,  $\frac{Q}{2} = 94^{\circ} 15'$ .





Fig. 131.



Fig. 132.

Fig. 188. Fig. 133. The fiberkeit  $\frac{Q}{2}$ ,  $\infty Q$ , unvolkommen. H. = 7·0. G. = 2·5...2·7.

•

Quara. Si. Bergkrystall, Rauchtopas, Amethyst, Citrin, Morion, Prasem, Eisenkiesel, Hornstein, Viridul, Kieselschiefer, Feuerstein, Chalsedon, Karniol, Onyx, Jaspis, Sinopel, Heliotrop, Chrysopras, Plasma, Cantalit, Katzenauge, Schwimmstein, Aventurin, Fulgurit, Haytorit (pseudomorph nach Datolith), Berg-(weiss, mehlig, schwimmend; Infusorien-Kieselpanzer), Ouarz-

mehl, Fiorit (weiss, mehlig, schwimmend; Infusorien-Kieselpanzer), Quarzfels (Ouarite), Kiesel, Kieselstein, Kieselschiefer (Phihanite).

- 17 Chromstein. Derb. Grün. Hart. Creuzot, Frankreich. Gemenge aus (Al, Cr, Fe) Si.
  - 3. Untheilbarer. Amorph. Nierförmig...derb. Untheilbar. H. = 5.5...6.5, G. = 1.9...2.2.
- 18 Opal. Si, H. Hyalit, Menilit, Stillolith, Geyserit, Kieselsinter, Kieseltuf, Cacholong, Zeasit, Hydrophan, Weltauge.
- Michaelit. Wedster. Weisser fastiger Opal. St. Michael Insel, Azoren. Si.
  - 4. Empyrodoxer. Amorph. Körner...derb. Untheilbar. H. = 6.5...7.0, G. = 2.2...2.45.
- 20 Obsidian. K, Na, Al, Si, u. s. w. Pechstein, Perlstein, Perlit, Aequinolit? Marekanit, Moldawit, Pseudochrysolith, Bimstein, Pumit,
- Sphärulit. WERER. Eingewachsene Kugeln in Obsidien und Perlstein. Grau bis Braun. H. = 6·0...6·5, G. = 2·4...2·45. Hlinik, Ungarn. K, Ča Fe, Äl, Ši.
- 22 Tackylit. Breithaupt. Amorph, muschlig. Glasgianz. Schwarz. H. = 6.5, G. = 2.519...2.522. Dransfeld, Göttingen. (K, Na, Mg, Ca, Fe) Si² + ASi.
- Fluolith. Lampadius. Amorph, muschlig. Glasgianz. Schwarz. H. = 6.5...7.0, G. = 2.731. Island.
- 24 Isopyr. Haidinger. Amorph, muschlig. Glasglanz. Schwarz. H. = 5.5...6.0, G. = 2.9...2.95. Cornwall. 2(Ca, Fe) Si + AlSi.
- Wichlyn. LAURENT. Amorph, muschlig. Schwarz. Ritzt Glas. G.=3·03. Wichty, Finnland. (Fe³, Ca³, Mg³Na³) Si+Al, Fe) Si².
  - VII. Axinit. Anorthisch. Theilbarkeit unvollkommen. Farbe nicht ins Gelbe geneigt. H. = 6.5...7.0, G. = 3.0...3.3.
  - 1. Prismatischer. Anorthisch. Neigung von  $r\frac{A}{4}(u)$  gegen  $r\frac{\cos A}{9}(P)=135^{\circ}10'$ , gegen  $\cos \bar{H}(r)=115^{\circ}17'$ , von P gegen

r = 134° 40′. Fig. 134. Theilb. an der Stelle der scharfen Kente swischen P und u. Nelgung gegen P = 103° 5′. Drei Axenfarben, blassolivengrün, zimmtbraun, Hauptaxe dunkelviolblau, die letztere absorbirt.



Axinit. Hauv.  $(Ca^3, Mg^3)(Si^2, B^2) + 2(Al, Fe, Mn)(Si, B)$ . Thumerstein, Thumit.

VIII. Chrysolith. Orthotyp, augitisch. Theilbarkeit sehr unvollkommen. Farbe grün, braun, beide ins Gelbe geneigt, gelb. Reiner Glasgianz. H. = 6.5...7.0, G. = 3.1...3.5.

1. Prismatischer. Orthotyp.  $\breve{D}=80^{\circ}53'$ ,  $\varpi02=130^{\circ}2'$ . Fig. 135. Theilbarkeit  $\varpi\bar{D}$ ,  $\varpi\bar{D}$  Spuren. Drei grüne, wenig verschiedene Axenfarben, graspistazien- und olivengrün. H. = 6.5...7.0, G. = 3.3...3.5.

27 Chrysolith. (Mg3, Fe3) Si. Peridot. Olivin. Chusit. Limbilith.

Forsterit. Levy. Orthotyp.  $\infty 0 = 128^{\circ} 54'$ . Basis Fig. 136. des Orthotyps =  $107^{\circ} 48'$ . Stumpfe Axenkanten =  $139^{\circ} 14'$ . Fig. 136. Theilbarkeit parallel der Basis. Durchsichtig. H. =  $7 \cdot 0$ . Vesuv. Mg, Si. Chrysolith?

Monticellit. Brooks. Orthotyp,  $\infty 0 = 132^{\circ} 54'$ ,  $\bar{D} = 97^{\circ} 32'$ . Glasglanz. Gelblich, röthlich, weiss. Durchsichtig.  $H = 5 \cdot 0 \dots 7 \cdot 0$ ,  $G = 3 \cdot 245 \dots 3 \cdot 275$ . Vesuv.

Turnerit. Levy. Augitisch. ∞A = 96°10'. Neigung von 0 gegen ∞A = 99°40'. Theilbarkeit ∞Ď und ∞Ĥ, eines vollkommner. Gelb, ins Braue. Härte zwischen 4 und 5. Mont Sorel, Dauphiné. Ål, Ča, Mg wenig Fe, Ši.

Hyalosiderit. Walcher. Orthotyp, ähnlich Chrysolith, D = 80° 38′, D = 77° 50′. Theilbarkeit undeutlich, nach einer Diagonale. Glasglanz. Gelblichbraun. Oberfläche angelaufen. H. = 5·5, G. = 2·875. Kaiserstuhl, Breisgau. (Mg³, Fe³) Si.

32 Tautolith. Breithaupt. Orthotyp.  $\infty 0 = 109^{\circ}$  46',  $\tilde{D} = 51^{\circ}$  52',  $\bar{D} = 88^{\circ}$  25'. Theilb.  $\infty 0$ ,  $\infty \tilde{D}$  unvolkommen. Glasglans. Schwarz. H. = 6.5...7.0, G. = 3.867. Leacher Sec. Fe, Mg,  $\tilde{A}$ l,  $\tilde{B}$ l.

83 Fayalit. C. GMELIN. Spuren von Theilbarkeit nach zwei Richtungen, die einen sehr stumpfen Winkel bilden. Fettglanz. Schwarz,

grünlich bis bräunlich. H = 6.5, G = 4.11...4.14. Faval. Azoren. F. Si +.

Eschwegit. Döbereinen. Mineral aus dem Eisenglimmerschie-84 fer . Brasilien. Fe, Si.

2. Homiprismatischer. Augitisch.  $\frac{A}{2}$  = 89°,  $-\frac{A}{2}$  =

80°,  $\infty A = 68^{\circ}$ ,  $nD = 85^{\circ}$ . Dana. Körner. Theilbarkeit kaum wahrnehmbar. Farbe gelb, braun. H = 6.5, G = 3.15...3.25.

Chondrodil. D'OHSSON. MgMgF + Mg3Si. Brucit, Maclureit,

Humit. Bournon Orthotyp oder Augitisch; ∞0 = 129° 40'.  $\tilde{\mathbf{D}} = 60^{\circ}$ ,  $\tilde{\mathbf{D}} = 71^{\circ} 58'$ ? Theilbarkeit Basis, undeutlich. Glasglans. Gelb. H. = 6.5...7.0, G. = 3.0...3.2. Vesuv. Mg, Si, F+. Wahrscheinlich Chondrodit.

Fiz. 137.

37 88

IX. Borarit. Tessularisch. H.= 7.0. G. = 2.8...3.0.

1. Tetraedrischer. Tessularisch. Tetraedrische Hemiedrie. Fig. 137. Theilb. Oktaeder, unvollkommen. Borasit. WERNER. MgB.



Fig. 138.

Rhodizit. G. Rosz. Tessularisch. Tetraedrisch. Fig. 138. Theilbarkeit unvollkommen. Weiss, gelblich, graulich. H. über 8.0, G. = 3.318. Mursinsk, Sibirien. Ca, B.

X. TURMALIN. Rhomboedrisch. Theilb. unvollk. H = 7.0...7.5, G = 2.0...3.2.

Fig. 189.



1. Rhomboedriacher, R = 133° 26', Polarische Hemiedrie, dreiseitige Prismen. Fig. 139. Theilbarkeit R, ∞Q. Farbe der Base verschieden von der Axenfarbe, dunkler.

Turmalin, B. (K. Na. Li, Ca. Mg. Mn. Fe), (Al. Fe) Si. Schörl. Aphrizit, Indicolith. Rubellit.

XI. GRANAT. Tessularisch, pyramidal, orthotyp. Theilb. unvollk. oder prismatoidisch. H = 6.0...7.5, G = 3.1...4.3. Fig. 140. Orthotyp: Theilb. prismatoidisch, vollk., G. = 3.3 und mehr, Farbe nicht grün. G. unter 3.3: tessularisch.



1. Pyramidaler. Pyramidal, P = 129°29', 74° 14'. Fig. 140. Theilbarkeit 0, ∞P, ∞P', unvollkommen. H. = 6.5, G. = 3.3...3.4.

40 Idokras. Haur. Ca Si + (Al, Fe) Si. Vesuvian, Egeran, Wiluit, Fragardit, Gokumit, Xanthit, Zurlit ? Cyprin, Loboit. Fig. 141.

2. Tetraedrischer. Tessularisch. Tetraedrische Hemiedrie. Fig. 141. Theilbarkeit Oktaeder unvollkommen, H.  $= 6\cdot0...6\cdot5$ , G.  $= 3\cdot1...3\cdot3$ .



3. Dode kaedrischer. Tessularisch. Theilbarkeit, Granatoid unvollkommen. Kein reiner Glasglanz. Farbe nicht rein blutroth. H = 6.5...7.5.

42 Granat. (Ca³, Mg³, Fe³, Mn³) Si + (Al, Fe) Si.
Almandin, Aplom, Rothoffit, Polyadelphit, Kaneelstein,
Melanit. Grossular. Allochroit. Romanzowit.

Uwarowit. Hess. Tessularisch. D. Theilbarkeit unvoll ommen, D. H. Glasglanz. Smaragdgrün. H. = 80, G. 3.4...3.5. Bissersk, Russland. (Ca³, Mg³, Fe³)Si + (Cr, Al)Si.

Knebelit. Döbereiner. Derb, muschlig. Grau ins Grüne und Braune. Hart. G. = 3.7. Fe³Si + Mn³Si. Ein Granat.

4. Hexaedrischer. Tessularisch. Hexaedrische Krystalle, Körner. Fig. 133. Keine Theilbarkeit, muschliger Bruch. Glasglanz. Farbe rein blutroth. H. = 7.5, G. = 3.69...3.78.

45 Pyrop. Werner. Cr, (Mg, Mn, Ca), (Al, Fe) Si.

5. Prismatoidischer. Orthotyp.  $\overline{D} = 70^{\circ}$  32,  $\infty$ 02 = 129° 31′. Fig. 144. Theilb.  $\infty$ D volkommen,  $\infty$ 02 Spuren. H. = 7·0...7·5, G. = 3·3...3·9.

Staurolith. Wenner, Al, Fe, Si.

XII. ZIRKON. Pyramidal. H. = 7.5, G. = 4.5...4.7. Fig. 145.

1. Pyramidaler. P = 123°19', 84°20'. Fig. 145. Theilbarkeit P,  $\infty$ P unvolkommen.

47 Zirkon. Werner. ZrSi. Hyazinth.

48 Ostranit. Breithaupt. Orthotyp. O = 128° 14',
71° 56'. Theilbarkeit unvollkommen, ∞Ď, ∞0, 2Ď, ∞0 = 84° 40'.
Mit dem Zirkonwinkel 84° 20', in einer andern Stellung übereinstimmend. Nelkenbraun. H. = 6·0...6·5, G. = 4·3...4·4. Fredriksvärn, Norwegen.

Haidinger's Mineralogie.











- Malakon. Scherre. Pyramidal. P = 124° 57', 82°. Keine Theilbarkeit. H. = 60, G. = 3.913. Milchweiss, trübe. Oberffiché dunkler. Hitterõen. 2ZrSi + H.
- Oerstedist. Forchhammer. Pyramidal. P = 123° 16' 30".

  Axenkante. Braun. H. = 5.5, G. = 3.629. Arendal. (Ca3, Mg3,

  Fig. 146. Fe3) Si + 9# nebat ‡ von Ti und Zr.



Zeagonii. PRILLIPS. Pyramidal. P=122°58′, 85°. Fig. 146. Kleine glänzende einzelne Krystalle. Blass blaulich. H. = 7.0...7.5. Vesuv.

#### XI. Ordnung. Erzz.

- I. TITANERZ. Tessularisch, pyramidal, augitisch. Strich ungefürbt...lichtröthlichbraun (nicht gelblich). H. = 5 ()...65, G. = 3-4...44. Tessularisch: G. unter 4-3. Augitisch: G. = 3-6 und weniger. G. unter 4-2: Strich ungefürbt, Farbe nicht schwarz
- 1. Prismatisches. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 113^{\circ} 37'$ ,  $\propto \bar{A}2 = 136^{\circ} 8'$ . Abweichung der Axe = 8° 18' in der Ebene  $\propto \bar{D}$ . Fig. 147. Theilbarkeit  $\frac{A}{2}$ ,  $\frac{\bar{D}}{2} = 28^{\circ} 6'$  unvolkommen. Strich weiss. H. = 50...55, G. = 35...36. Sphen. Haüx. Ca³Si + Ti³Si. Titanit, Ligurit, Lederit, Semelin, Spinther, Pictit.
- Yttrotitanit. SCHEERER. Derb. Eine vollkommene Theilungsfläche. Spuren nach zwei andern. Auf ersterer Glasglanz, sonst
  Fettglanz. Brännlichroth, durchscheinend. H.=6·0...7·0, G.=3·69.
  Insel Buöen bei Arendal. Si, Ti, Ca, Y, F, Mn, A, Mg.
- 3 Greenovit. Durnénov. Anorthisch. Zwei Theilungsflächen, die sich unter Winkeln von 126°56 schneiden. Glasglanz in den Fettglanz. Rosenroth, ins Fleischrothe. H. = 5.5, G. 3.5...3.6, St. Marcel, Piemont. Mn, Ti.
- Wühlerit. Scheerer: Flache Krystalle, Körner. Undeutlich theilbar. Fettglanz. Gelb, ins Braune. H. = 50...60, G. = 3.41. Lövöen bei Brevig, Norwegen. Zr³Ta + 5 (Ca³Si + NaSi).
- Perowskii. G. Rose, Tessularisch. Krystalle und Theilbarkeit Hexaeder. Metallähnlicher Diamantglanz, Graulich...cisenschwarz,

Fig. 149.

Strick graulichweiss. H = 5.5...60, G = 4.017. Achmatowsk, Slatoust, Sibirien. Ca. Ti. Fig. 148.

2. Oktaedrisches. Tessularisch. Fig. 148 Theilbarkeit Oktaeder, kaum wahrnehmbar, Strick lichtbraup. H. = 5.0, G. = 4.2.4.25.

Purochlor. Wöhler. NaF. CaTa +.

Mikrolith. Shepard. Tesaulariach. O. D. L. Theilbarkeit Oktaeder unvollkommen. Strongelb... Röthlichbraun. H. = 5.0...5.5, G. = 4.75...5.0. Chesterfield, Massachusetts. CaTa.

Pyramidal. P = 134° 58'. 3. Peritomer. 65° 35′, 2P′ = 123° 6′, 84° 40′. MILLER, Fig. 149. Theijbarkeit coP vollkommen, coP' weniger vollkommen. Zwillingswinkel 114° 25'. Strich lichtbraun: H. = Fig. 150. 6.0...5.5,  $G_{1} = 4.2...4.5$ .

Rutil. WERNER. Ti. Nigrin.

Brookil. Orthotyp. 0=135°46', 101°37', 94°44'. 2D = 56° 24'. Krystalle flach swischen ∞D. Fig. 152. Metallähnlicher Dismantglanz. Haar... Röthlichbraun. H.=5.5...6.0, G.=4.1...4.2. Snowdon, Wales. Tl. Jarinit. Plg. 151.

4. Pyramidales. Pyramidal.  $P = 97^{\circ}56'$ . 136° 22'. Fig. 121. Theilb. () und P vollk., vorzüglich ersteres. Strich weiss. H = 5.5...6.0, G = 3.7...3.9.

Anatas. HAÜY. Ti. Oktaedrit. 10

Mengil. G. Ross. Orthotyp. 0 = 150° 52′, 101° 10′, 86° 20′. 44 ∞0=136° 20'. D=79° 32'. Keine Theilbarkeit. Unvollkommener Metallglanz. Eisenschwarz. Strich kastanienbraun. H. = 5.0...5.5. G. = 5.43. Miask. T, Zr, Fe. Ilmenit. Brooks.

Warwickit. Shepard. Orthotyp. Prismed von 94° oder 105°, an den Enden gerundet. Theilbarkeit vollkommen nach den langen Diagonalen D. Perlmutterartiger Metallglanz, Dunkel haarbraun. Auf  $\bar{D}$  kupferroth. H. = 5.5...6.0, G. = 3.0...3.14. Warwick, Neu-York. Y, Fe, Ti, F? Ob Rutil? Berz. und RAMM.

II. Zinkers. Bhomboedrisch. Strich oraniengelb. H.=40...45.  $G_{\cdot} = 5.4...5.5.$ 

Fig. 152.



1. Bhomboedrisches. Q = 144° 54', 74° 12'. HAUSMANN. Fig. 152. Theilbar parallel den Flächen 9 und coQ, der Base und den Seitenflächen eines regelmässigen sechsseitigen Prismas, ersteres deutlicher.

Zinkit. H. Zn. Rothes Zinkers.

III. KUPPERERS. Tessularisch. Strich bräunlichroth. H. = 8.5...4.0, G. = 5.6...6.1.



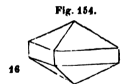
1. Oktaedrisches. Tesenlarisch. Fig. 153. Theilbarkeit Oktaeder, ziemlich vollkemmen.

Cuprit. H. Cu. Rothkupferers, Ziegelers.

Chalkotrichit. GLOCKER. Rhomboedrisch. Theilbarkeit. R = 99° 15'. Suckow. Haarförmige Pris-

men, och, Diamantgianz. Karminroth. G. = 5.8. Rheinbreitbach. Cu, mit etwas Se? Haarförmiges Rothkupferers.

IV. ZINNERS. Pyramidal. Strich nicht schwarz. H. = 6.0...7.0, G. = 6.3...7.1.



1. Pyramidales. P = 132° 26', 67° 59', 2P' = 121° 35', 87° 17'. Fig. 154. Theilbarkeit ∝P, ∝P' unvollkommen. Zwillinge nach ℝ. Winkel = 112°1'. Strich ungefärbt...lichtbraun.

Kassiterit. BEUDANT. Sn. Zinnstein, kornisch Zinners.

V. TABTALBRS. Orthotyp, augitisch. Strich bräunlichschwarz. H. = 6.0...65, G. = 6.3...80. Augitisch: G. = 6.4 und weniger. G. = 6.6 und weniger: nicht untheilbar.

1. Prismatisches. Orthotyp.  $O = 147^{\circ}30'$ ,  $100^{\circ}0'$ ,  $88^{\circ}0'$ ,  $\infty O = 130^{\circ}0'$ . Theilbarkeit  $\infty O$ ,  $\infty \bar{D}$ ,  $\infty \bar{D}$ , unvollkommen. Strich zimmtbraun.  $H = 6\cdot0...6\cdot5$ ,  $G = 7\cdot8...8\cdot0$ .

17 Tantalit. ECKEBERG. Mn, Ta, Fe, Ta. Tantalit von Kimito.

18 Ildefonsit. H. Orthotyp. ∞0 = 58° 14'. Theilbarkeit œ0, œD. Glasglanz, diamantartig. Schwarz. Strich röthlichbraun ins Graue. H. = 6·0...7·0, G. = 7·416. S. Ildefonso, Spanien. Harttantalerz. Breithaupt. Tantaloxyd von S. Ildefonso.

19 Uranolantal. G. Rosz. Undeutliche Krystalle. Unvollkommener Metallglanz. Strich dunkelröthlichbraun. H. = 5·0...6 0, G. = 5·625. Miask. Ü, Ta +.

- Yttertantal. Berezelius. 1. Schwarzer. Nach einer Richtung blüttrig. Unvollkommener Metaliglanz. Schwarz. Strich grau. Ritzt Glas. G.—5·395. (Y³, Ca³, Fe³) (Ta, W). 2. Gelber. Nach einer Richtung blüttrig. Glas- und Fettglanz. Gelblichgrau. Strick weiss. Ritzt kaum Glas. G. 5·882. Y³ (TU). 3. Dunkler. Amorph. Muschlig. Glas...Fettglanz. Bräunlichschwarz. Strick weiss. Ritzt kaum Glas. Schwer. Finbo. Ytterby. (Y³, Ca³) T.
- Euxenit. Scheerer. Ohne Spur von Theilbarkeit. Fettglanz. Bräunlichschwarz. Strich röthlichbraun. H. = 6.5, G. = 4.60. Jülster, Bergenhuus, Norwegen. Y. Ta, + U, Ce, Ca, T, H?
  - 2. He mipris matisches. Augitisch. Zwei Prismen == 100° 16′ und 126° 46′. Abweichung der Axe etwa 1° in der Ebene ∞Ď. Fig. 155. Theilbarkeit ∞Ď deutlich, Spuren Fig. 155. nach ∞Ď und einem Prisma. H. = 6·0. G. = 6·3...6·4.
- 23 Niobil. H. Nach dem von H. Rose entdeckten Metall. (Fe³, Mn³) Nb? Columbit. Tantalit von Bodenmais. Torralit. Thomson.
  - VI. Scheelerz. Augitisch. Strich dunkelröthlichbraun. H. = 5·0...5·5, G. = 7·1...7·4. Fig. 156.
  - 1. Prismatisches. Augitisch.  $\frac{A}{2} = 117^{\circ}$  45'.  $\infty A = 101^{\circ}$  5'. Abweichung der Axe = 0. Längsfläche
  - ∞Ď. Fig. 156. Theilbarkeit ∞Ď vollkommen.
- 28 Wolfram. MnW + FeW.

VII. URANERZ. Amorph. Strich schwarz. H. =5.5, G. =6.4...6.6.

1. Untheilbares. Nierförmig, derb.

- 24 Uranin. H. UU. Uranpecherz, Pecherz.
- Schweruranerz. Breighaupt. Amorph. Nierförmig. Stenglig. Muschlig... uneben. Halbmetallglanz. H. = 6·0, G. = 7·9...8·0. Przibram. U +.
- Gummierz. Breithaupt. Amorph. Fettglanz. Hyazinthroth. H. = 2.5...3.0, G. = 3.9...4.2. Johann-Georgenstadt. Ca³P + 4UH³, nebst V.
- Pittinerz. Breithaupt. Amorph. Nierförmig, derb. Schwarz. Strich olivengrün. H. = 3.0...3.5, [G. = 4.8...5.0. Johann-Georgenstadt. U+.

81

VIII. CERERERS. Rhomboodrisch. Strich ungefürbt. H. = 5.5, G. = 4.9...5.0.

1. Rhomboedrisches. Niedrige regelmässige sechsseitige Prismen. Spuren von Theilbarkeit. Röthlichgrau.

Cerit. Berzelius. Cesi + 3H. Cerinstein.

Monasit. Breithaupt. Augitisch.  $\infty A = 94^{\circ}35'$ , (100°).

Fig. 157. Abweichung der Axe = 13°. Längsfläche  $\infty D$ . Fig. 157.

Theilbarkeit unvollkommen. Roth ins Braune. H. = 5.5,

G. = 4.9...5.0. Miask, Sibirien. (Ce³, La³, Th³?) P.

Mengit. Brooke. Edwardsit von Norwich, Connecticut. Shepard.

Fig. 158.

1X. Chromers. Tessularisch. Strich braun. H. = 5.5, G. = 4.4...4.5.

1. Oktaedrisches. Tessularisch. Fig. 158. Theilbarkeit Oktaeder, unvollkommen.

Chromit. H. (Mg, Fe) + (Al, Cr). Chrom-

X. BISENERZ. Tessularisch, rhomboedrisch. Strich roth, dunkelbraun, schwarz. H.  $= 5\cdot0...6\cdot5$ , C.  $= 4\cdot4...5\cdot3$ . Strich braun: rhomboedrisch, oder G.  $= 4\cdot8$  und mehr. Strich schwarz: rhomboedrisch, G.  $= 4\cdot8$  und weniger; oder lebhafte Wirkung auf den Magnet.

1. A x o t o m e s. Rhomboedrisch. R = 85° 59′,  $\frac{2Q}{2}$  = 91° 20′.

Pyritoidische Hemiedrie. Fig. 159. Theilbarkeit 0, vollkommen. Fig. 159.

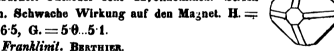
R Spuren. Strich schwarz. Schwache Wirkung auf den Magnet. H. = 5·0...5·5, G. = 4·4...4·8.

Ilmenit. KUPPFER. (Fe, Fe) Ti. Titaneisen aus Gastein. Kibdelophan. Crichtonit?

Crichtonit. Rhomboedrisch. R = 61° 29'. Theilbarkeit 0, deutlich. Eisenschwarz. Strich schwarz. H. = 6. G. zwischen 4.0 und 5.0. Bourg d'Oisans, Dauphiné. Fe, Ti.

88 Mohsit. Levy. Rhomboedrisch. R = 73°53'. Krystalle tafelartig zwischen den Endflächen. Keine Theilbarkeit. Eisenschwarz. Ritzt das Glas sehr leicht. Dauphiné.

- 81 Washingtonit. SHEPARD. Rhomboedrisch. R = 86°. Form: 0. co. Theilbarkeit R. Eisenschwarz. Strich lichter. H. = 5.75. G. = 4.963...5.016. Washington, Connecticut. Fe, Ti, Mn.
  - 2. Hexaedriaches, Tessularisch, Keine Theilbarkeit. Bruch vollkommen muschlig, starkglänzend. Strich schwarz. Lebhafte Wirkung auf den Magnet. H. = 6.0...6.5, G. = 4.7...4.9.
- 25 Iserin. WERNER. Magnetischer Eisensand, Menaccanit.
  - 3. Oktaedrisches. Tessularisch. Fig. 158. Theilbarkeit Oktaeder unvollkommen, Bruch muschlig, uneben. Strich schwarz, Lebhafte Wirkung auf den Magnet. H. =5.5...6.5, G. =4.8...5.2
- Magnetit. H. FeFe. Magneteisenstein. 84
- 37 Vignit. KARSTEN. Blau. etwas grünlich. Stark magnetisch. Vignes, N. W. von Metz. Frankreich. Gemenge von Magneteisenstein. Spatheisenstein und basisch-phosphorsaurem Eisenoxyd.
- Chamoisit. Bentuien, Gemenge von Magneteisenstein, und 28 Alaunerde-Hydrosilikaten. Chamoison, Wallis. Fig. 160.
  - 4. Dodekaedrisches. Tessularisch. Fig. 160. Theilbarkeit Oktaeder sehr unvollkommen. Strich braun, Schwache Wirkung auf den Magnet. H. = 6.0...6.5, G. = 5.0...5.1.



- Dysluit. VAN Uxem. Tessularisch. Oktaeder. Glasgianz. Dun-40 kelbraun. H. =5.5, G. =4.55. Sterling, New-Jersey. (Zn. Fe. Mn) (Al, Fe).
- Talheisenstein. BREITHAUPT. Tessularisch. Oktaeder. Theilbar-44 keit unvollkommen. Eisenschwarz. Strich schwarz. H. = 5.5...6.0. G. = 4.418.4.420. Schwach magnetisch. Sparta, New-Jersey. Fe, F, Mg, Ti.
- Isophan. Breithaupt. Tessularisch. Oktaeder. Eisenschwarz. Strich braun. H. = 6.0...6.5, G. = 5.01. Fe, 0 +.
  - 5. Rhomboedrisches. Rhomboedrisch. R = 85°58′. Fig. 161. Theilbarkeit unvollkommen. Regelmässige Zusammensetzung derber Masse als scheinbare Theilbarkeit nach R. Schalen parallel der Endfläche. Strich roth...rothlichbraun. Zuweilen schwache Wirkung auf den Magnet. H. = 5.5...6.5, G. = 4.8...5.3.

- Hömatst. HAUSMANN. Fc. Eisenglans. Rotheisenstein. Rother Glaskopf, pseudemorph nach braunem. Martit, BRUITHAUPT, pseudomorph nach Magnetit. Crucit, THOMSON, pseudomorph nach Staurolith. Thoneisensteine, Röthel (Gemenge).
- Hysiatit. Breithaupt. Rhomboedrisch. R = 86° 10'. Eisenschwarz, Strich schwarz. Magnetisch. H. = 6, G. = 50. Tvedestrand, Arendal. Titaneisen von Arendal. Basanomelan. Eisenrose.
- Irit. HERMANN. Feine abfärbende Flittern und Schuppen. Bisenschwarz. G. = 6.506. Starke Wirkung auf den Magnet. Ural. Jr. Os. Fe) (Jr. Os. Cr).
- 46 Turgit. Hermann. Derb, dicht, flachmuschlig, matt. Undurchsichtig. Röthlichbraun. Glanz im Striche. H. = 5·0, G. = 3·54...3·74. Turginskische Kupfergruben, Bogoslawsk, Ural. Fe²H. Gemenge von dichtem Roth- und Brauneisenstein, etwas Quarz u. s.w.
  - XI. HABRONEMERS. Orthotyp, amorph. Strich gelb.,lichtbraun. H. = 4.5.,5.5, G. = 3.4...4.3.
    - 1. Prismatisches. Orthot. H. = 5.0...5.5, G. = 3.4...3.95.
- 47 Limonil. BBUDANT. Fe H 3. Brauneisenstein, Lepidokrokit, Chileit, Thoneisensteine (Gemenge). Dichtes Bohners, pseudomorph nach Pyrit und Markasit. Schaliges Bohners, Krystalloide in Thon, u. s. w.
  - 2. Prismatoidisches. Orthotyp.  $Pr = 117^{\circ}30'$ ,  $000 = 94^{\circ}53'$ ,  $000 = 130^{\circ}40'$ . H. = 50...55. G. = 4.15...43.
- 48 Göthit. BEUDANT. FeH. Nadeleisenerz.
  - 3. Untheilbares. Amorph. Nierförmig, derb. Untheilbar. Fettglanz. H. = 4.5, G. = 3.6...3.67.
- 49 Stilpnosiderit. Ulimann. FeH.
- Chalkochlor. FIEDLER. Tessularisch. Pyritoidische Hemiedrie. Farbe und Strich schwärzlichbraun. Muschlig. Insel Serpho, im griechischen Archipel. Cu, Fe, Cl, H. Limonit, verwitterter Pyrit.
- Raseneisenstein. Werner. Unregelmässige Gestalten, derb, durchlöchert, blasig, zerreiblich. Fettglanz, glänzend...matt. Braune Farben des Eisenoxydhydrats. H. = 1.0...2.0, G. = 2.6. Die festen Varietäten mit glänzend muschligem Bruche heissen Wiesenerz, die zerreiblichen Morasterz, die von mittlerer Konsistenz Sumpferz. Gemenge von FeH mit Fe, P, Si.

58 Quellers. Herrmann. Derb, knollig, durchlöchert. Muschlig bis erdig. Nowogrod, Russland. Gemenge aus FeH³, WnH³, FeP + 6H und Fe³Ox + 6H.

XII. MELABERZ. Pyramidal, orthotyp, augitisch, anorthisch. Farbe schwarz. Strich grau, braun, schwarz. H. = 5·0...7·0, G. = 3·4...5·0. Strich ungefürbt: G. = 3·4...3·6, H. = 6·0; oder G. = 4·0...4·3. Strich braun: H. über 6·0; oder G. über 5·0. Theilbarkeit unvollkommen. Strich schwarz: G. = 4·1 und weniger, ohne Glanz im Striche.

1. Tetartoprismatisches. Anorthisch. Fig. 162. Theilbarkeit nach zwei unter 116° geneigten Richtungen, undeutlich. H.  $\pm 6.0$ , G.  $\pm 3.45...3.7$ .



- 53 Allanit. Thomson. 2 Alisi + 3 (Fe³, Če³, La³, Mg³, Ča³, Mn³) Si. Torrelith, Renwice.
- Orthit. Berzelius. Schiefwinklige Prismen von etwa 115°. Glasglanz. Schwarz. Strich grau ins Braune. H. = 6·0, G. = 3·1...3·3. 2ÅiSi + 3(Fe³, Če³, La³, Y³, Mg³, Mn³, Ča³) Si.
- Urglorthit. Hermann. Nierförmig, derb, ohne Theilbarkeit. Fettglanz. Schwärzlichbraun, Strich grünlichgrau. Undurchsichtig. H. = 6.0, G. = 3.41. Wie Orthit.
- Bodenil. BREITHAUPT. Derb. Muschlig bis uneben. Geringer Glas- bis Fettglanz. Schwarz ins Bräunliche. Strich gran, zum Theil grünlich. H. = 6.5, G. = 3.0...3.5. Orthit und Allanit ähnlich. Boden, Marienberg, Sachsen. Če, La, Y, Ča, Mg, Mn, Fe, Äl, Si, H.
- 57 Tscheffkinst. G. Rose. Amorph, muschlig. Glasglanz. Schwarz. Strich dunkelbraun. H. = 50...55, G. = 45...46, Miaak. Ce, La, Fe, Si +
- Thorit. Berzelius. Amorph. Glasglanz. Schwarz, mit rothem Anflug. Nicht vom Messer geritzt. G. = 4.6...48. Insel Lövöen bei Brevig, Norwegen. Th³Si + 3H +.
  - 2. Hemiprismatisches. Orthotyp. Prismen von etwa 115°. Unvollkommene Theilbarkeit. Strich grünlichgrau. H. = 6.5...70, G. = 4.0...43.
  - Gadolinit. Echeberg. (Y3, Ce3, Fe3) Si.

i

3. Diprismatisches. Orthotyp. 139° 37′, 117° 38′, Fig. 168. 77° 16′.  $\bar{D}=113°$  2′,  $\infty 0=112°$  37′. Fig. 163. Theilbarkeit  $\bar{D}$ ,  $\infty 0$ , o,  $\infty \bar{D}$ , sämmtlich unvolkommen. Strich schwarz, zuweilen ins Grüne oder Braune geneigt. H. = 5.5...6·0. G. = 3·8...4·1.

Lievrit. Ca3Si + 2Fe3Si + Fe3Si.

Wehrlit. v. Kobble. Derb, körnig. Unvolkommener Metallglans. Eisenschwarz. Strich grünlichgrau. Magnetisch. H. = 6.0...6.5, G. = 3.9. Szurraskó, Ungarn. (Ča³, Fe³) Si + 3FeSi.

4 Prismatisches. Orthotyp. O = 136° 28′, 116° 22′, Fig. 164. 80° 26′. Fig. 164. Theilbarkeit ∞D nicht sehr volkommen, ∞D kaum wahrnehmbar. Bruch muschlig. Strich dunkelbraun H. = 6·5, G. = 4·75...4·85.

Polymignyt. Berzelius. Ca, Mn, Ce, Y, Fe, Zr, Ti. Polykras. Scheerer. Orthotyp. Stumpfe Axen-

kante von  $0=152^{\circ}$ ,  $\infty 0=140^{\circ}$ . Winkel von  $\vec{D}=94^{\circ}$ . Krystalle lang und breit zwischen  $\infty \vec{D}$ . Keine Theilbarkeit. H. = 5·0...6·0, G. = 5·05...5·15. Schwarz. Strich grautichbraun. Hitteröen, Norwegen. Ti, Ta, Zr, Y, Fe, Ü, Če u. s. w.

Fig. 165. 5. Dystomes. Orthotyp, ∞0 = 127° 0'. Fig. 165.

Theilbarkeit ∞D Spuren. Strich lichtbraun. H. = 5·0...5·5, G. = 5·1...5·2.

Aeschynit. Berzelius. Ti, Zr, Če.

6. Pyramidaler. Pyramidal.  $P = 100^{\circ} 28'$ , 128° 27'. Pyritoidische Hemiedrie. Fig. 166. Theilbarkeit P. Spuren. Strich blassbraun. H. = 5.5...60, G. = 5.8...5.9.

Fergusonit. HAIDINGER. (Y6Ce6) Ta.

7. Prismatoidischer. Orthotyp. Prisma etwa 115°. Theilbarkeit prismatoidisch, ziemlich deutlich.

Strich gelblichgrau ins Braune geneigt. H. = 5.5...60, G. = 41...42.

Cerin. Berzelius. 2 (Fe, A) Si + (Če³, Fe³, Ča³, Mg³, La³) Si,
Schwarzceriners.

XIII. MANGANERZ. Pyramidal, orthotyp, amorph. Strich dunkelbraun, schwarz, nicht ins Gelbe geneigt. Keine Wirkung auf

68 68

60

64

Pig. 166.

65

i_

den Magnet. H. = 2.0...6.5, G. = 40...4.9. Strich braun: H. = 5.0...5.5, G. = 4.7...4.8, oder H. = 4.0 und weniger. Strick schwarz, H. = 5.0 und mehr: G. = 4.2 und weniger, Glans im Stricke, oder G = 4.8 und mehr. Fig. 167.

1. Pyramidales. Pyramidal. P=105°25'. 117° 54'. Fig. 167. Theilb. U, P und P'= 114° 51'. 99º 11. Strich braun. H. = 5.0...5.5. G. = 4.7...4.8.

Hausmannit, Haidingen, Mn Mn. Schwarzer Braun-67 stein, Manganoxydoxydul.

2. Brachytypes. Pyramidal. P = 109° 53'. 108° 39'. Fig. 168. Theilbarkeit P vollkommen. Strick schwars, ein wenig ins Braune geneigt. H. 6.0...6.5, G. = 4.8...4.9.

Rraunit, HAIDINGER, Mn. Manganoxyd, Mn. Si. Mar-48 cellin? Heteroklin?

- Polignit. Breithaupt. Orthotyp.  $\infty 0 = 92^{\circ} 52'$  bis 93° 12'. 49 Theilb.  $\infty \tilde{D}$  vollk. Licht stahlgrau. H. = 6.0...6.5, G. = 4.83...4.88. Platten, Böhmen. Mn. Braunit, pseudomorph nach Pyrolusit.
  - 3. Untheilbares. Amorph. Nierförmig, traubig, derb. Keine Theilbarkeit. Strich bräunlichschwarz, glänzend. H. = 50...60,  $G_{\cdot} = 4.0...4.2.$
- Peilomelan, Haidinger. (Mn, Ba, K) Mn + H. Schwerzer 70 Glaskopf, Leptonemerz, BREITHAUPT. H. = 5.5...6.0, G. = 4.3...4.4.
  - 4. Prismatoidisches. Orthotyp. D=114º 19', Fig. 169. ∞0 = 99° 40. Fig. 169. Theilbarkeit ∞D sehr vollkommen, 0, 00 weniger vellkommen. Strich braun.  $H_{\cdot} = 3.5...4.0$ ,  $G_{\cdot} = 4.3...4.4$ .

Manganit. HAIDINGER MnH. Manganoxydhydrat. 71

5. Prismatisches. Orthotyp.  $\infty 0 = 93^{\circ} 40'$ . Fig. 170. Theilbarkeit 00, 0D, 0D. Strich schwarz. **abfärbend.** H. = 2.0...2.5, G. = 4.6...4.9.

Purolusit. HAIDINGER, Mn. Mangansuperoxyd, Varvizit. 72

Neukirchit. Thomson. Kleine vierseitige Prismen. Schwarz. 78 H. = 3.5, G. = 3.824. Neukirchen, Elsass. Mn, Fe. H. Gemenge von Pyrolusit und Brauneisenstein?







Fig. 170.

### XII. Ordnung. METALLE.

1. Arsenik. Rhomboedrisch. Farbe zinnweiss. H. = 3.5, Fig. 474. G. = 5.7...5.8.



- 1. Rhomboedrisches. Rhomboedrisch. BR = 114°26'. R = 85°26'. Fig. 171. Theilbarkeit 0.

  Arsenik. As.
- Arsenikglans. Breithaupt. Theilbarkeit monotom, vollkommen. Zwischen Frisch- und Schwärzlichbleigrau. H. = 2·0, G. = 5·36...5·39. Marienberg, Sachsen. 12As + S.
  - II. Tellur. Tessularisch, rhomboedrisch. Farbe zinnweiss. Fig. 172. Nicht dehnbar. H. = 2·0...3·5, G. = 6·1...8·6, G. = 6·8 und weniger. H. = 2·5 und weniger.
    - 1. Rhomboedrisches. Rhomboedrisch. R = 71°11. Q = 130°4′, 115°12′.  $\frac{Q}{2}$  = 86°2′. Fig. 172. Theilbarkeit  $\infty Q$ ; 0 Spuren. H.=20...2·5, G.=6·1...6·2. Tellur. Te.
- Petsit. H. Spuren von Krystallisation. Flachmuschlig...eben.
  Zwischen Dunkelbleigrau und Stahlgrau. Wenig geschmeidig.
  G. = 8.72...883. Nagyag. Ag. Au. Te. Tellurgoldsilber. HAUSMANN.
- 2. Un the irbarer. Derb. Theilbarkeit nicht wahrnehmbar. Zwischen Bleigrau und Stahlgrau, ins Schwarze. Etwas geschmeidig. H. = 2.5...3.0, G. = 8.3...8.6.
- Hessit. Fröbel. AgTe. Tellursilber. G. Rose.
- 3. Hexaedrisches. Tessularisch. Theilbarkeit Hexaeder. H. = 3.0...3.5, G. = 8.0...8.5.
- Altait. (Grube Sawodinsky, Altai). H. PhTe. Tellurblei, G. Rose.
- III. ANTIMON. Rhomboedrisch, orthotyp. Farhe weiss, nicht ins Rothe geneigt. Nicht dehnbar. H. = 3·0...3·5, G. = 6·5...10·0. G. = 8·0 und mehr: .mit ungleicher Vollkommenheit nach verschiedenen schiefen Richtungen theilbar.
- 1. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch. R = 117° 15′. Fig. 171. Theilbarkeit 0 sehr vollkommen. R, Spuren von 4R und  $\infty$ Q. H. = 3·0...3·5, G. = 6·5...6·8.
- 7 Antimon. Sb.

8 Allemontit. H. Nierförmig, krummschalig. Zinnweise. H.=3·5, G. = 6·1...6·203. Przibram. SbAs³. Arsenikantimon, Arsenikaither. W.?

2. Prismatisches. Orthotyp. 0 = 132° 42′, 92°, 106° 40′. Hausmann. ∞0 = 120° ungefähr. Sternförmige Zwillinge, parallel und senkrecht auf ∞0. Fig. 173. Theilbarkeit 0 und Ď, weniger volkommen ∞D. H. = 3·5, G. = 8·9...10·0.



Antimonsilber. Ag Sb.

IV. Wismuth. Tessularisch. Vollkommen theilbar. Farbe silberweiss, etwas ins Rothe fallend. Nicht dehnbar. H. = 2.0...2.5, G. = 9.6...9.8.

1. Oktaedrisches. Tessularisch. Tetraedrische Hemiedrie, Fig. 174. Theilbarkeit Oktaeder.



10 Wismuth, Bi.

Blei. Nachahmende Gestalten. Bruch hackig. Bleigrau. Dehnbar. H. = 1.5, G. = 11.3...11.4. Bristol. Pb.

12 Zinn. Pyramidal. P=140° 25', 57° 13'. Formen P', P, 3P', 3P, ∞P', ∞P. MILLER, galvanisch gebildet. Zinnweiss. Dehnbar. H. = 20. G. = 7.178 krystallisirt, = 7.293, dieselben Krystalle geschmolzen. Gediegen, in den Goldseifen von Slatoust im Ural nach Hermann, mit Osmium-Iridium. Sn., mit etwas Pb.

V. Merkur. Tessularisch, flüssig. Untheilbar. Farbe weiss. Nicht geschmeidig. H. = 0.0...3.5, G. = 10.5...15.0.



Fig. 175.

1. Dode kaedr is ches. Tessularisch. Farbe silberweiss. H. = 10...3.5, G. = 10.5...140.

13 Amalgam. AgHg².

14 Arquerit. Domeyro. Tessularisch. Oktaeder. Silberweiss. Geschmeidig. H. = 2·0...2·5, G. == 10·80. Arqueros, Coquimbo, Chill. AgoHg.

2. Flüssiges. Flüssig. Farbe zinnweiss. G. = 120...150. Merkur. Hg. Ouerksilber.

Merkur. Hg. Quecksilber.

VI. Silber, Tessularisch. Farbe silberweiss. Dehn-

bar. H. = 2.5...3.0, G. = 10.0...11.0.

1. Hexaedrisches. Tessularisch, Fig. 176.

16 Silber. Ag.

Fig. 176.



VII. Gold. Teasularisch. Farbe geldgeib. H. = 2.5...3.0.  $G_{\bullet} = 12 \cdot 0... \cdot 20 \cdot 0.$ 

1. Hexaedrisches, Tessularisch. Fig. 176. Dehnbar.

- 17 Gold. An bis AgAn (Elektrum von Schlangenberg).
- 18 Rhodiumoold. Dr. Rro. Sprode. G. = 15.5...16.8. AuRh.
- 19 Porpexit. Frönkl. Grauliches Goldgelb. Porpez, Südamerika. Au. Pd. Ag. Palladium - Gold.

VIII. Inidium. Tessularisch. Einzelne vollkommene Theilungaflächen. Farbe stahlgrau, silberweiss. Dehnbar. H. = 7-1.  $G_{*} = 18.6...24.0.$ 

1. Hexaedrisches. Tessularisch. Fig. 176. G. == 22-0...24-0. Iridium. Nischne - Tagilak. Ir, Pt.

Newjanskit. H. Dirhomboedrisch. Q. = 127° 36', 124°. 21 Fig. 477. Fig. 177. Theilb. 0 vollkommen. Zinnweiss. H. = 70. G. = 18.6...19.5. Newjansk u. s. w., Sibirien. IrOs. Lichtes Osmium-Iridium. G. Rosk, Iridosmio. Osmium-Iridium.

Sisserskit. H. Dirhomboedrisch. Q = 127° 36', 124°. Theilb. 0 volik, Bleigrau, H. = 7.0, G. = 21.0...22.6. Sissersk u. s. w. Sibirien. IrOs3 und IrOs4. Dunkles Osmium - Iridium. G. Ross.

IX. Palladium. Tessularisch. Farbe stahlgrau. Dehubar. H. == 4.5...5.0. G. = 11.5...12.5.

- 1. Oktaedrisches. Tessularisch. Keine Theilbarkeit.
- 28 Palladium. Pd. Selenpalladium. ZINKEN.
- Eugenesit. Zinken. Feinkörnig. Zwischen Silberweiss und Zinnweiss, gelb anlaufend. Sprode. Tilkerode, Harz. Pd, Ag, Au.
  - X. PLATIN. Tessularisch. Keine Theilbarkeit. Farbe stablgrau. Dehnbar. H. = 4.0...4.5, G. = 16.0...20.0.
    - 1. Hexaedrisches. Tessularisch. Körner. Geschiebe.
- 25 Platin. Pt (Fe, Ir), Polyxon.
- 26 Eisenplatin. Breithaupt. Dunkelstahlgrau. G. = 14.6...15.7. Pt, Fe. Fla. 178.



XI. EIREN. Tessularisch. Farbe lichtstahlgrau. H = 4.5.G. = 7.4...7.8.

1. Oktaedrisches. Tessularisch. Fig. 177. Keine Theilbarkeit. Dehnbar. Magnetisch.

Eisen. Fe, mit etwas Ni.

XII. Kupper. Tessularisch. Farbe kupferroth. H. = 2.5...3.0.
G. = 8.4...8.9.

1. Oktaedrisches. Tessularisch. Dehnbar. Keine Theilb. Kupfer. Cu.

#### XIII. Ordnung. Kirse.

- 1. Nichelkies. Orthotyp. Farbe kupferroth. H. =  $5\cdot0...5\cdot5$ , G. =  $7\cdot5...7\cdot7$ .
- 1. Rhomboedrischer. Dirhomboedrisch. Q = 139° 48′, 86° 50′. Breithaupt. Theilbarkeit sehr unvollkommen. Fig. 179. Unebener Bruch.
- Nickelin. BEUDANT. NiAs. Kupfernickel.
- Plukodin. Breithaupt. Orthotyp. ∞0 = 115° 28'. Ď = 129° 52'. Krystalie tafelartig zwischen ∞Ď. Theilbarkeit undeutlich nach ∞0 und ∞Ď. Lichttombackbraun. H. = 5·0...5·5, G. = 7·988...8·062. Müssen, Siegen, Preussen. Ni*As.
- Tombazit. Breithaupt. Tessularisch. Theilbarkeit Hexaeder. Tombackbraun. Strich schwarz. H. = 4.0...5.0, G. = 6.63. Lobenstein, Sachsen. Ni, As, S.
- Breithauptit. H. Rhomboedrisch. Q = 130° 58′, 112° 10′, regelmässige sechsseitige Tafeln. Lichtkupferroth, durch Anlaufen violblau. Strich röthlichbraun. Spröde. H. = 5·0, G. = 7·541.

  Andreasberg. Nisb. Antimonnickel. Hausmann und Stromeyer.
- Kaneil. H. Derb, körnig, schalig. Metallglanz. Weiss ins Graue.

  Spröde. Hart. G. = 5.55. Sachsen. MnAs. Arsenikmangan. KANE.
  - II. Arsenikkies. Orthotyp. Farbe nicht ins Rothe geneigt. H. = 5·0...6·0, G. = 5·7...7·4 und zwar = 6·2 und we- Fig. 180. niger, oder = 7·1 und mehr.
- 1. A x o t o m e r. Orthotyp.  $\bar{D} = 51^{\circ}$  20',  $\approx 0 = 122^{\circ}$ 26'. Fig. 180. The lib. 0; we niger volk.  $\bar{D} = 86^{\circ}$  10'. Spuren von  $\approx 0$ . H. = 5·0...05, G. = 7·1...7·4.
- Lölingit. H. Fe, As². Axotomer Arsenikkies. Mohs. Fig. 181.

  Arsenikkies von Reichenstein. Leukopyrit.
  - 2. Prismatischer. Orthotyp.  $\frac{1}{2}D = 145^{\circ} 26'$ .  $\infty O = 111^{\circ} 53'$ . Fig. 81. Theilbarkeit  $\infty O$ , Spuren von 0. H. = 5.5...6.0, G. = 5.7...6.2.

7 Mispickel. "Fe + FeAs". Arsenikkies, Weissers, Giftkies, Vermontit, Delarnit.

Danait. Hayes. Orthotyp. Formen at a. w. des Mispickels.
G. = 6.2. Franconia, N. A. (Fe, Co) 8² + (Fe, Co) As². Akontit?
Kobalthaltiger Arsenikkies.

III. Kobaltere. Tessularisch. Farbe weise, ins Stahigraue eder Rothe geneigt. H. = 5.0...5.5, G. = 4.0...6.6.

1. Oktaedrischer. Tessularisch. Fig. 182. Theilbarkeit Fig. 182. Spuren nach dem Hexaeder, Oktaeder und Granatoid. Farbe sliberweiss ins Stahlgraue geneigt. H. = 5.5. G. = 6.4...6.6.

Smallin. BEUDART. CoAs² bis CoAs³. Weisser Speiskobalt.

10 Rammelsbergit. H. Tessularisch. Aehnlich dem Smaltin (weissen Speiskobalt). Silberweiss ins Stahlgraue. H.=5.5, G.=7.129. Schneeberg. NiAs. Weisser Kupfernickel. Arseniknickel. RAMMELSBERG. Nickel - Biarseniet. Kersten. Weissnickelkies, Weissnickelerz.

11 Safflorit. Breithaupt. Orthotyp. Nierförmig, traubig, stenglig. Stahlgrau. H.=5.5, G.=7.0...7.3. Schneeberg. Co (Fe, Ni) As*. Faseriger weisser Speiskobalt. Grauer Speiskobalt.

Kerstenit. H. Tessularisch. Theilbarkeit Hexaeder. Gestrickt. Zinnweiss ins Bleigraue. G. = 6.0...7.0. Schneeberg. Co, Fe, Bi, u. ş. w. Wismuthkobaltkies, KERSTEN.

2. He x a e d r i s c h e r. Tessularisch. Pyritoidische Hemie-Fig. 183. drie. Fig. 183. Theilb. Hexaeder sehr vollk. Farbe silberweiss ins Rothe geneigt. H.=5.5, G.=6.0...6.1.

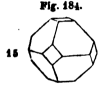
Kobaltin. BEUDANT. Co + CoAs*. Glanzkobalt von Tunaberg.

Shutterudit. H. Tessularisch. Theilbarkeit Hexaeder, deutlich: Spuren von D. Zinnweiss. H. = 60, G. = 6.74 bis 684. Skutterud, Norwegen. CoAs³. Tesswalkies, Hartkobalters.

3. Isometrischer. Tessularisch. Fig. 184. Theilbarkeit Hexaeder unvolkommen. Farbe vilberweiss ins Rothe geneigt. H. = 5.5, G. = 4.9...5.0.

Linnéit. H. Uralte Spezies, nach Hausmann, Min. 2te Aufl. p. 149, von Linné. Syst. Nat. III. 129 'aufgeführt. Co-Co. Koboldine, Kobaltkles, Hausmann.





- 4. Eutomer. Tessuiarisch. Theilbarkeit Hexaeder vollkommen. Farbe lichtstahlgrau. H.  $= 5...5\cdot5$ , G.  $= 6\cdot4...6\cdot5$ .
- 16 Ullmannit. Fronkl. " + NiSb*. Nickelspiessglangers.
- 17 Stirian. Berthaupt. Hexaeder. Theilbarkeit H deutlich. G. = 7-0, H. = 4.5...5-0. Schladming.
- 18 Gersdorffit. Löwz. Tessularisch. Pyritoidische Hemiodrie. Silberweiss. H. = 5.5, G. = 6.3...6.67. Schladming. Ni + NiAs* oder 2Ni + NiAs*. Nickelglans von Loos etc. Disomose.
- Amöbil. v. Kobell. Tessularisch. Kleine Oktaeder. Theilbarkeit H. O. Licht stahlgrau. H. = 40, G. = 608 +. Lichtenberg bei Steben, Balern. (Ni², Fe²) (As³, S³).
- Wodankies. BREITHAUPT. Theilbar. Zinnweiss ins Graue. H. = 4·0...4·5, G. = 5·1...5·2. Dobschau, Ungarn. Ni, Fe, Co, As, S.
- 81 Kausimhies. Breithaupt. Kleine Krystalie mit dreiseitigen Flüchen. Strahlig. Silberweiss. G. = 5.081. Kurprins, Freiberg Fe, Sb, As, S.
  - IV. Eisenkies. Trasularisch, rhomboedrisch, orthotyp. Farbe gelb, zum Theil ins Kupferrothe geneigt. H.=3.5...6.5, G.=4.4...5.2.
  - 1. Hexaedrischer. Tessularisch. Pyritoidische Hemiedrie. Fig. 185. Theilbarkeit Hexaeder, Oktaeder, von verschiedenen Graden der Deutlichkeit. Farbe speisgelb. H. =6.0...6.5, G. =4.9...5.2.

28 Pyril. Fe. Schwefelkies. Zellkies.

2. Prismatischer. Orthotyp.  $\breve{D}=106^\circ$  36',  $0=98^\circ$  13'. Fig. 186. Theilb.  $\ddot{D}$ . Spuren von  $\infty$ 0. Farbe speisgelb. H. = 60...65, G. = 4.65...49.



- 23 Markasit. Fe. Strahlkies, Kammkies, Leberkies, Spärkies.
- Wasserkies. HAUSMANN. Derb, dicht, gelblichgrau, verwitternd. H. = 2·0...3·5, G. = 3·3...3·5. Trübau, Mähren. Fe, H. Gemenge, fein zertheilten Risenkies enthaltend.
- Millerit. H. Rhomboedrisch, dünne nadelförmige Prismen coQ. Messinggelb ins Speisgelbe und Stahlgraue. H. = 3.5, G. = 5.65.
  Joachimsthal. Ni. Haarkies, WERNER.

Fig. 188.

Fig. 189.

96

28

29

3. Rhemboedrischer. Dirhomboedrisch. Q = 126° 49′, Fig. 187.

127° 6′. Fig. 187. Theilbarkeit 0 vollkommen, ∞Q unvollkommen. Farbe speisgelb ins Kupferrothe geneigt. H. = 3 5...4·5, G. = 4·4...4·7.

Pyrrholin. BREITHAUPT. Fe mit Fe, in verschiedenen Verhältnissen, z. B. 6Fe + Fe. Magnetkies.

Eisennichelkies. Schunden. Derb. Tessularisch. Theilbarkeit Oktaeder. Licht tombackbraun. H. = 3.5...4.5, G. = 4.60. Nicht magnetisch. Lillehammer, Norwegen. 2Fe + Ni.

V. KUPPERKIES. Tessularisch, pyramidal. Farbe messinggelb, kupferroth. H. = 3·0...4·0, G. = 4·1...5·1. Farbe kupferroth: G. = 4·9 und mehr.

1. Oktaedrischer. Tessularisch. Fig. 188. Theilbarkeit Oktaeder, sehr unvollkommen. Farbe kupferroth. H. = 3.0, G. = 4.9...5.1.

Bornit. H. Diese Spezies wurde zuerst mit Bestimmtheit von dem Kupferglanze und Kupferkiese getrennt, in meines Vaters Eintheilung der k. k. Mineralien-Sammlung, 1782, Seite 26, welche unter v. Borns Leitung neu aufgestellt worden war. Cu³Fe. Buntkupferers.

2. Pyramidaler. Pyramidal. P =  $109^{\circ}53'$ .  $108^{\circ}40'$ . Sphenoidische Hemiedrie. Fig. 189. Theilbarkeit  $2P' = 101^{\circ}49'$ ,  $126^{\circ}11'$ . Farbe messinggelb. H. =  $3\cdot5...4\cdot0$ , G. =  $4\cdot1...4\cdot3$ .

Chalkopyrit. Cuffe. Kupferkies, Nierenkies.

Cuban. Breithaupt. Derb. Tessularisch. Theilbarkeit Hexaeder, deutlich. Zwischen Speisgelb und Messinggelb. H. = 40, G. = 4026...4042. Insel Cuba. Cu, Fe. S.

Kyrosil. Breithaupt. Orthotyp. Prisma = 107°. Zwillinge, wie Markasit. Weisslich speisgelb ins Messinggelbe. H. = 5.5. 6.0, G. = 4.729. Annaberg. Fe, As, S, Cu. Weisskupferers.

Buntanlaufen unterworfen. H. = 3·0...3·5. Calabazo, Coquimbo, Chili. Cu³As. Arsenikkupfer, Domerko.

### XIV. Ordnung. GLANSE.

- Berthierit. HAIDINGER. Theilbarkeit undeutlich nach mehreren Richtungen. Dunkelstahlgrau, etwas ins Röthliche geneigt, dem Anlaufen unterworfen. H. = 20...30, G. = 40...43. Anglar, Frankreich. Fe Sb. Haidingerit. BERTHIER.
  - I. Dystomelanz. Tessularisch, rhomboedrisch, orthotyp, augitisch. Farbe stahlgrau, zum Theil etwas ins Gelbe geneigt, schwärzlich bleigrau, eisenschwarz. Theilbarkeit wenig vollkommen, nicht axotom. Spröde. H. = 2.5...4.0, G. = 4.3...5.8.
  - 1. Hexaedrischer. Tessularisch. Theilbarkeit, Hexaeder, Granatoid Spuren. Farbe stahlgrau, etwas ins Messinggelbe geneigt. H. = 4.0, G. = 4.3...4.4.
- Stannin. BEUDANT. Cu + Sn. Zinnkies.
  - 2. Tetraedrischer. Tessularisch. Tetraedrische Hemiedrie. Fig. 190. Theilbarkeit Oktaeder sehr unvollkommen. Fig. 190. Theilbarkeit Oktaeder sehr unvollkommen. Farbe stahlgrau...eisenschwarz. H. = 3.0...40, G. = 45...5.2.
- Tetraedrit. H. [(Fe4, Zn4) + 2Cu4] (%b, As).

  Fahlers, Schwarzers, Weissgütigers. Panabase. Brydant.
- 3. Dode k'a edrischer. Tessularisch. Tetraedrische Hemiedrie. Fig. 191. Theilb. Granatoid, unvollk. Farbe schwärzlichbleigrau, Strich etwas ins Rothe geneigt. H. =40, G. =43...45.
- Tennantit. PHILLIPS.  $\begin{pmatrix} \dot{\mathbf{f}}e^4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} m \\ \dot{\mathbf{C}}u^4 \end{pmatrix} + 2\dot{\mathbf{C}}u^4 \ddot{\mathbf{A}}s$ .
- Kupferblende. Breithaupt. Tetraedrisch. Dunkelgrau. Strich bräunlichroth. Keine Theilbarkeit. H. = 3.5...4.0, G. = 4.2...4.4. Freiberg. Fahlerz.
- Selenquechsilberhupfer. ZINNEN. Dicht und manchem Fählers ähnlich. Tilkerode, Harz. Cu, Hg, Se, S.
- 7 Selenquecksilberkupfer, bleiisches. ZINEER. Gemonge des Vorigen mit Selenblei. Piz. 192.
  - 4. Prismatoidischer. Orthotyp. Fig. 192. Thelibarkeit  $\infty \breve{D}$  unvolkommen. Farbe schwärzlichbleigrau. H. = 3.0, G. = 5.7...5.8.



Fig. 191.

12

Wölchit. H. Cus As + Pb Sb. Schröffen. Prismatoidischer Kupferglans, Mons, von der Wölch im Lavantthale in Kärnthen. Antimonkupferglans.

Eisenschwarze. H. = 8·5, G. = 4·748. Wolfsthal am Harz. Cu + Sb.

5. Diprismatischer. Orthotyp. Ď = 93° 40′, ½Ď = Fig. 198. 87° 8′, ∞Õ2 = 96° 31′. Fig. 193. Theilbarkeit ∞Ď, œĎ, ersteres etwas vollkommener. Farbe stahlgrau ins Bleigraue oder Eisenschwarze geneigt. H. = 2·5...3·0. G. = 5·7...5·8.

Bournonit. BROORE. Cu³%b + 2Pb³%b. Endellion. Schwarzspiesglasers, Radelers, Bleifahlers, Spiessglansbleiers,

1g. 194.

6. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch. R. = 150° 56′. Q = 165° 26′, 25° 24′. (Vielleicht prismatische Zwillinge wie Salpeter.) Fig. 194. Theilberkeit ©Q unvollkommen. Farbe dunkeistahlgrau. H. = 3·0...3·5, G. = 5·3...5·35.

Zinkenit. G. Rosz. Pb + 8b.

7. He miprismatischer. Augitisch.  $\pm \frac{A}{2} = \begin{cases} 142^{\circ} & 3' \\ 134^{\circ} & 3()' \end{cases}$ ,  $\frac{2A}{2} = 120^{\circ} 49'$ . Abweichung der Axe = 17°32' in der Ebene Fig. 195.  $\frac{2A}{2} = 195$ . Theilbarkeit  $\frac{2A}{2}$  ziemlich vollkommen. Farbe schwärzlichbleigrau, ins Eisenschwarze fallend. H. = 2·5, G. = 5·4.

Plagionit. G. Rose. 4Pb + 3Sb.

18 Cuproplumbit. Breithaupt. Tessularisch. Theilbarkeit, Hexaeder, deutlich. Schwärzlichbleigrau. H. = 2.5...3.0, G. = 6.408...6.428. Chili. 2Pb + Cu.

Digenil. Breithaupt. Derb. Bruch muschlig. Schwärzlichbleigrau. H. = 2·0...2·5, G. = 3·568...4·680. Chili und Sangerhausen. Cu + 2·Cu. II. KUPPERGLANZ. Orthotyp. Theilbarkeit unvolkkommen, nicht axotom. Farbe schwärzlichbleigrau. Strich mehr und weniger glänzend. Sehr milde. H. = 2.5...30, G. = 5.5...63. Fig. 196.

1. Prismatischer. Orthotyp.  $\breve{D}=119^{\circ}$  35',  $0.002=63^{\circ}$  48'. Fig. 196. Theilbarkeit  $\breve{D}$  unvolkommen.  $\ddot{D}=119^{\circ}$  35',  $\ddot{D}=119^{\circ}$ 



18 Kupferglans. Cu.

2. Isometrischer. Orthotyp.  $\check{D}=119^{\circ}35'$ ,  $\simeq \check{O}2=63^{\circ}48'$ . Theilb. nicht wahrnehmbar.  $H=2\cdot 5...3\cdot 0$ ,  $G=6\cdot 2...6\cdot 3$ .

Stromeyerit. (Stromeyerine.) BEUDANT. Cu + Ag. Silberkupferglanz, Stromeyer.

Berzelin. Beudant. Derb. Silberweiss. Weich. Geschmeidig. Skrikerum, Smuland, Schweden. Cu'Se. Selenkupfer. Berzellus.

18 Eukairil. Berenlius. Derb. Theilbar. Bleigrau. Weich. Tryserum, Schweden. Cu²Se + AgSe.

III. SILBERGLANZ. Tessularisch. Farbe schwärzlichbieigrau. Geschmeidig. H. = 20...25, G. = 69..7.2.

2. Hexaedrischer. Tessularisch. Fig. 197. Theilbarkeit Granatoid, unterbrochen.

19 Argentit. H. Ag. Glasers, Silberglans.

20 Riolith. FRÖBEL. Rhomboedrisch. Kleine abgerundete sechsseitige Tafelu. Bleigrau. Sehr geschmeldig. Tasco, Mexico. AgSe². Doppeltselensilber. Del. Rio.

Naumannii. H. Tessularisch. Theilbarkeit Hexaeder, vollkommen, leicht zu erhalten. Eisenschwarz. Geschmeidig. H. = 2.5, G. = 8.0. Tilkerode, Harz. AgSe. Selensilber.

23 Onofret. H. Derh. Stahlgrau...Schwärzlichbleigrau. Milde. San Onofre, Mexico. Hy, S, Se. Selenschwefelquecksilber, Kersten, Selenquecksilber.

Selenquecksilberblei. H Rose. Teasularisch. Theilbar nach drei senkrechten Richtungen. Bleigrau, dunkel. Weich. G. = 7·3. Tilkerode, Harz, PbSe, HySe.

Selenbleikupfer und Selenkupferblei. H. Ross. Derb. Licht bleigrau ins Messinggelbe. Geschmeidig. G.=7.0. Tilkerode, Harz. PbSo + CuSo. Die zwei Glieder in den Verhältnissen 1, 2, 4:1.

25 Tilherodit. H. Teamlarisch. Theilbarkeit Hexaeder. Derb. Bleigrau. H. = 2·5...3, G. = 8·2...8·8, Tilkerode, Harz. CoSe² 4-6PhSc. Seisakobeltbiei, H. Bosz.

Clausthalit. Brudart, Tessularisch. Theilberkeit Hexaeder. Bleigrau. H. = 2.5...3-0, G. = 8.2...8-8. Pb8c. Clausthal u. a. w., Harr. Selephei.

IV. BLEIGLANZ. Tessularisch. Farbe rein bleigrau. Milde. H. = 2.5. G. = 68...7.6.

Fig. 198.

1. Hexaedrischer. Tessularisch. Fig. 198. Theilb. Hexaeder, vollk. H. = 2.5, G. = 7.4...76.

Glanz. Pb. Bleiglanz, Blaubleierz, Bleimulm.

2. Oktaedrischer. Tessularisch. Fig. 199.

Fig. 199. The ilbarkeit, Hexaeder, wenig vollkommen. H. = 25,

G. = 68...685.

28

27

Steinmannit. ZIPPE. Pb, Sb.

Antimonblei. BREITHAUPT. Theilbar nach drei senkrechten Richtungen, eine vollkommner. Frisch bleigrau. H. = 2.5, G. = 7.011. Münsterthal, Freiburg, Baden.

Johnstonit. Derb, bleigrau, G. = 5.27. Duston, England.

Pb mit 8 gemengt. Ueberschwefelblei. Johnston.

V. EUTOMGLANZ. Pyramidal, rhomboedrisch, orthotyp. Theil-barkeit monotom, sehr vollkommen. Farbe bleigrau, stahlgrau, tombackbraun. Dünne Blättchen blegsam, elastisch. H. = 1·0...2·5, G. = 4·2...8·5.

1. Pyramidaler. P=96° 43′, 140° 0′, §P=103° 17′, Fig. 200. 122° 44′. Fig. 200. Theilbarkeit 0. Farbe schwärzlichbleigrau. Dünne Blättchen biegsam. H.=1·0...1·5, G. = 7·0...7·22.

81 Nagyagit. H. PbTe mit PbS und Au T3. Nagyagerers. WERNER. Blätterers. Blättertellur.

2. Rhomboedrischer. Rhomboedrisch. R = 81°2'. Fig. 201. Fig. 201. Theilbarkeit 0. Zwillinge senkrecht auf die Axenkante von R. Winkel von 0 des einen Individuums gegen 0 des andern = 95°0'. Farbe zwischen zinnweiss und stahlgrau. Dünne Blättchen

etwas biegsam, dickere wenig elastisch. H. =  $1 \cdot 0... \cdot 2 \cdot 0$ , G. =  $7 \cdot 4... \cdot 8 \cdot 5$ .

- 88 Tetradymit. Haidingen. H+ 2BiTe³. Bornine. Tellurwismuth.
  88 Molybdänsilber. Werner. Rhomboedrisch. Höchst vollkommen axotom. Licht stahlgrau. H = 1·0...2·0, G = 8·0...8·44. Blättchen elastisch, dünne Blättchen etwas biegsam. Deutsch-Pilsen, Ungarn. BiS + 4BiTe.
- Silberphyllinglans. Breithaupt. Derb. Eine deutliche Theilungsrichtung. Dünne Blättchen etwas biegsam. H. = 10...20, G. = 5.837...5.895. Deutsch-Pilsen, Ungarn. Ag, Mo, Se und etwas Au.
  - 3. Dirhomboedrischer. Bhomboedrisch. Fig. 202. Theilbarkeit (). Farbe rein bleigrau. Dünne Blätt-Fig. 202. chen, sehr biegsam. H. = 1.0...1.5, G. = 4.4...4.9.
- 85 Molybdänit. BEUDANT. Mo. Molybdänglanz. Wasserblei.
- 86 Selenwismuth. Berzelius. Aehnlich dem Tetradymit, derb. Telemarken, Norwegen. Bi, Te, Se.
  - 4. Prismatischer. Orthotyp.  $O = 128^{\circ} 49'$ ,  $84^{\circ} 28'$ ,  $118^{\circ} 0'$ . Querschnitt von  $\infty O = 119^{\circ} 30'$ . Fig. 203. Theilbarkeit 0. Farbe tombackbraun. Dünne Blättchen biegsam. Fig. 203. H. =  $1\cdot 0...1\cdot 5$ . G. =  $4\cdot 2...4\cdot 25$ .
- 87 Sternbergit. Haidinger. Ag + 2Fe.
- Biegsamer Silberglanz. BOURNON. Augitisch. Rhomboidische Tafeln von 125°. Theilbarkeit, Längsfläche sehr vollkommen, Schwärzliche metallische Farbe. Sehr weich, biegsam,
  - VI. WISMUTHGLANZ. Orthotyp. Farbe bleigrau. H.  $= 2 \cdot 0...2 \cdot 5$ , G.  $= 6 \cdot 1...6 \cdot 8$ . Farbe schwärzlichbleigrau: G.  $= 6 \cdot 7$  und mehr. Farbe rein bleigrau: G.  $= 6 \cdot 4$  und weniger.
  - 1. Prismatischer. Orthotyp, ∞0 = 91° 30′. Theilbarkeit ∞Ď vollkommen, ∞Ď minder vollkommen, 0 und ∞0 unvollkommen. Farbe bleigrau, ein wenig ins Stahlgraue geneigt. H. = 2·0...2·5, G. = 6·1...6·4.
- 39 Bismulkin. BEUDANT, Bi. Wismuthglanz,
  - 2. Prismatoidischer. Orthotyp. Theilb. prismatoidisch, unvolk. Farbe schwärzlichbleigrau. H. = 2·0...2·5, G. = 6·7...6·8.

- 40 Patrinit. H. Cu³Bi + 2Pg³Bi. Wurde nach v. Leonhard von Patrin als ein Wismuthglans betrachtet. Nadelers,
- Wismuthbleiers. v. LEONHARD. Nadel- und haarförmige Krystalle. Licht bleigrau. Dem Anlaufen unterworfen. Weich. Schappach, Baden. Pb, Bi, Ag, S.
- 48 Kupferwismuthers. Klaprotti. Derb. Licht bleigrau ins Stahlgraue. Dem Anlaufen unterworfen. Welch. Wittichen, Fürstenberg. CuBi.
- Nickelwismuthglanz. v. Kobell. Tessularisch. Theilbarkeit, Oktaeder. Licht stahlgrau ins Silberweisse. H. = 4·5, G. = 5·14. Grünau, Sayn-Altenkirchen. NiNi + NiBi.
  - VII. ARTIMONOLAUZ. Orthotyp. Farbe stahlgrau, bleigrau. Theilbarkeit vollkommen. H. = 15...25, G. = 42...8·3. G. unter 5·3: H. = 2·0, dünne Blättchen zerbrechlich. G. über 5·3: Farbe stahlgrau, nicht ins Bleigraue geneigt.
  - 1. Prismatischer. Orthotyp.  $\infty 0 = 94^{\circ} 20'$ . Theilbarkeit  $\infty \tilde{D}$ ,  $\infty \tilde{D}$  von verschiedener Volikommenheit. Farbe rein stahlgrau. H. = 1.5...20, H. = 8.2...8.3.
- 44 Sylvanil. H. (Sylvane, BEUDANT). AgTe + 2AuTe3. Schrifters.
- Müllerin. Beudant. Orthotyp. D = 143, D = 73° 50°,
   © 0, 105° 30°. Theilbar. Gelblich silberweiss. Weich. G = 7.99...8.33. Nagyág. (Ag, Pb) (Te, Sb) + 2Au (Te³, Sb³). Weisssilvaners. Werner. Weisstellur.
  - 2. Prismatoidischer. Orthotyp. O = 109° 16′, 108° 10′, Fig. 204. 110° 59′, ∞O = 90° 45′. Fig. 204. Theilbarkeit ∞Ď hõchst vollkommen, 0, ∞O, ∞D unvollkommen. Farbe bleigrau. H. = 2·0, G. = 4·2...4·7.

Antimonit. H. Sb. Grauspiessglansers, Antimonglans.
3. Axotomer. Orthotyp. ∝0 = 101° 20′. Theil-

barkeit 0 sehr vollkommen,  $\infty 0$ ,  $\infty \tilde{D}$  unvollkommen. Farbe stahlgrau. H. = 2·0...2·5, G. = 5·5...5·8.

Jamesonit. Haidingen. 285 + 3Pb.

4. Peritomer. Orthotyp, Ď=130°8′, ∞0 = Pig.205. 100°0′. Fig. 206. Theilbarkeit ∞0 vollkommen. Farbo lichtstahlgrau. H. = 2·0...2·5, G. = 6·194...6·381.

48 Freieslebenit. H. (Ag² Sb + Pb²Sb) + (Ag²Sb + PbSb) Schilfglasers, FREIESLEBEN.



- Boulangeril. Thaulow. Derb. Unvollk. Theilbar. Schwärzlichbleigrau. H. = 3-0, G. = 5-68...5-97. Molières, Frankreich. Pb S.
- Boulangerit äknlick. Eleving. Kalvola, Finnland. 3Pb +28b.
- 51 Plumosit. H. Feine haarförmige Krystalle, filsähnlich verbunden. Schwärzlichbieigrau, bunt angelaufen. Wolfsberg, Hars. 2Pb + Sb. Fodererz, WERNER.
- 52 Geokromit. Syanders. Derb. Undeutlich schiefrig. Lichtbleigrau. H. = 20...30, G. = 5.88. Sala, Schweden. Ph. ("b, As).
- 58 Schulzil. SAUVAGE. Körnig. Bleigrau. G. == 6.43. Meredo, Galicien, Spanien. Pb, Sb, S, etwas Cu.
- 54 Kilbrickenit. Apjoun. Derb, blättrig und dicht. Bleigrau. H. = 2·0...2·5. G. = 6·407. Kilbricken. Graßschaft Clare. Irland. Pb. 8.
- 55 Kobellit. SETTERBERG. Strahlig. Metallisch-dunkelgrau. Strich schwarz. Vom Messer leicht geritzt. G. = 6.29...6.32. Hvena, Nerike. Schweden. FeSb* + 2PbBi.
- Plumbostib. Breithaupt. Derb. Zwei nicht sehr vollkommne Thellungsflächen. Zwischen Bieigrau und Stahlgrau. H. = 3.5, G. = 6.18. Nertschinsk. Pb, S.
- 57 Embrithil. Breithaupt. Kuglig, derb. Nach einer Richtung theilbar. Bleigrau. H. = 2.5, G. = 6.29...6.31. Nertschinsk. Pb, S.
- Bleischimmer. PFAFF. Derb. Fasrig. Schwärzlichbleigrau. H. = 2.5, G. = 6.5. Nertschinsk. Pb, Sb, S und etwas As.
- 59 Plusinglanz. Breithaupt. Undeutlich krystallinisch. Eisenschwarz...schwärzlichbleigrau. G. = 6·1...6·2. Freiberg.

VIII. MELANGLANZ. Rhomboedrisch, orthotyp. Farbe eisenschwarz. Strich unverändert. H. = 2·0...2·5, G. = 5·9...6·4.

e۸

1. Bhomboedrischer. Dirhomboedrisch. R=84°48′. Fig. 206. Sechsseitige Tafeln. Fig. 206. Theilbarkeit 0, unvollkommen. H. = 2·0...2·5, G. =6·0...6·25.

Polybasit. H. Ross. Cu⁹ (SbAs) + 4Ag⁹ (SbAs). Sprödglasers.

2. Prismatischer. Orthotyp. O = 130° 16′, 104° 19′,
Flg. 207. 96° 7′. Ď = 115° 39′, ∞Ŏ2 = 72° 13′. Fig. 207.

Theilbarkeit ∞Ŏ2, ∞Ď unvollkommen. H. = 20...2·5,
G. = 5·9...6·4.

•

Stephanit. H. Ág^d Sb. Sprödglasers. Röschgewächs. Psaturose. BEUDANT.

### XV. Ordnung. BLENDER.

Covellin. Brudant. Rhomboedrisch. Krystalle ©R, Theil-Fig. 208. barkeit () sehr vollkommen. (ZIPPE, Mohs. II. p. 625.) Fettglanz, in den unvollkommenen Metallgianz geneigt. Indigblau. Strich schwarz, glänzend. Dünne Blättchen biegsam. H.=1.5...2.0, G.=3.8...3.85. Leogang, Salzburg. Cu. Kupferindig, Breithaupt.

I. GLANZBLENDE. Tessularisch. Strich grün. H. = 3.5...40, pre. 209. G. = 3.9...4.05.



. 8

1. Hexaedrische. Tessularisch. Theilbarkeit Hexaeder vollkommen.

Alabandin. DEL RIO. Mn. Manganblende. Schwarzers.

Greenockit. BROOKE und CONNEL. Rhomboedrisch.

Q = 139° 39′, 87° 13. Theilbarkeit &Q. Diamantglanz. Orangegelb. Strich gelb ins Rothe fallend. H. = 3·0...3·5, G. = 4·8...4·9.

Bishopton, Renfrewshire, Schottland. Cd.

II. GRANATBLENDE. Tessularisch. Strich ungefürbt...rölhlich-Fig. 210. braun. H. = 3.5...4.5, G. = 4.0...4.2.



1. Dode kaedrische. Tessularisch. Tetracdrische Hemiedrie. Fig. 209. Theilbarkeit Granatoid, höchst vollkommen.

Blende. Zn. Marmatit. 3Zn + Fc. Eisensinkblende. Brauners. Messingers (Gemenge).

- Leberblende. BREITHAUPT. Charaktere der Blende. G. = 3.68...3.77. Geyer, Sachsen. Zn, C, S.
- Vollzin. Fourner. Kleine aufgewachsene Kugeln. Perlmutterglanz, im Bruch Glasglanz. Roth ins Gelbe. Pont Gibaud, Puy de Dome, Frankreich. Zu + 4Zn.
  - III. PURPURBLENDE. Augitisch. Strich kirschroth. H. = 1.0...1.5. G. = 4.5...4.6.
  - 1. Prismatische. Augitisch. Abweichung der Axe = 11° 19' in der Ebene  $\infty \bar{D}$ ,  $\frac{2\bar{H}}{2}$  = 15° 37',  $-\frac{\bar{H}}{2}$  = 34° 6'. Theilbarkeit höchst vollkommen  $\infty \bar{D}$ . Undeutlich  $\infty \bar{D}$  und  $\infty A$ .
- 7 Kermes. BEUDANT. Sb + 28b. Rothspiesglanserz, Antimonblende. Zundererz (Gemenge).

IV. RUBINBLENDE. Rhomboedrisch, augitisch. Strich roth.  $H = 2 \cdot 0 \dots 2 \cdot 5$ ,  $G = 5 \cdot 2 \dots 8 \cdot 2$ .

1. Rhomboedrisch e. Rhomboedrisch. R = 108° 18'. Zuweilen polarische Hemiedrie. Fig. 210. Theilbarkeit R deutlich. Strich koschenilleroth. H. = 20...25, G. = 5.6...5.9.



- 8 Pyrargyril. Glocker. Ag 3-Sb. Dunkles Rothgiltigers.
- Proustit. BEUDANT. Rhomboedrisch.  $R = 107^{\circ}$  48'. Zuweilen polarische Hemiedrie. Fig. 211. Theilbarkeit R wenig deutlich. Strich koschenilleroth ins Morgenrothe. H. =  $2\cdot0...2\cdot5$ , G. =  $5\cdot4...5\cdot6$ . Åg³Ås. Lichtes Rothgiltigerz.



- 10 Feuerblende. Breithaupt. Augitisch? Theilbarkeit, Längsfläche. Hyazinthroth. Etwas biegsam. H. = 20, G. = 42...425. Churprinz bei Freiberg. Ag, Sb, S.
- 11 Xanthohon. Breithaupt. Theilbar. Nierförmig. Dunkelkoschenilleroth bis nelkenbraun. Strich orangegelb. Halbdurchsichtig und weniger. H. = 20...30, G. = 4.14. Himmelsfürst, Freiberg. Ag, As, S.
  - 2. Hemiprismatische, Augitisch. A = 128° 59′,  $\infty \frac{A}{2}$  = 128° 59′,  $\infty A$  = 86° 4′. Abweichung der Axe = 11° 6′ in der

16



Ebene  $\infty$ D. Neigung von 0 gegen  $\infty$ D = 101°6′. Fig. 212. Theilberkeit unvollkommen. Strich dunkelkirschroth. H. = 20...2·5, G. = 5·2...5·4.

Miargyrit. H. Ross. Ag Sb.

- 13 Fahles Rothgiltigers. HAUSMANN. Rhomboedrisch. Eisenschwarz...Bleigrau. Strich bräunlichschwarz. Andreasberg, Harz. Ag, Sb, S.
- 14 Hypargyrii. Glooker. Geflossen, derb. Bleigrau. Strich dunkelkirschroth. Unvollkommener Metaligians. H. = 25...3-0, G. = 4.78...4.89. Klausthal, Harz. Ag, As, S nebst etwas Fe, Sb. Hypargyronblende. Breithaupt.
  - 3. Per i tome. Rhomboedrisch. R = 71° 47'. Fig. 213. Fig. 214. Theilbarkeit ©R, höchst vollkommen. Strich scharlachroth, H. = 2·0...2·5, G. = 6·7...8·2.

Zinnober. Hg. Quecksilber - Leberers.

Coccinit. H. Derb, dem Zinnober ähnlich. Casas Viejas, Mexico. Jodquecksilber. DEL Rio.

7 Culebrit. Brooks. Derb. Bleigran...Cochenilleroth. G. = 556. Culebras, Mexico. 2Zn²Se³ +HgSe. Rionit, Riolit, Selenquecksilbersink.

## XVI. Ordnung. Schwefel.

I. Schwefel. Orthotyp, augitisch. H.=1.5...2.5, G.=1.9...3.6.



1. Prismatoidischer. Orthotyp. D̄ = 83°37′, ccD = 117°49′. Fig. 214. Theilbarkeit ccD̄ höchst vollkommen und ausgezeichnet. Strich zitronengelb. H. = 1.5...2.0, G. = 3.4...3-6.

Auripigment. As. Operment. Gelbes Rauschgelb.

2. He miprismatischer. Augitisch.  $\overline{D} = 131^{\circ} 59'$ ,  $\infty A$ Fig. 216. = 74° 23'. Abweichung der Axe = 13° 16' in der

Ebene  $\infty \overline{D}$ . Fig. 215. Theilbarkeit  $\infty A$ ,  $\infty \overline{D}$  unvolkommen. Strich oraniengelb... morgenroth. H. = 1.5...2-0, G. = 3.5...3-6.

Realgar. As. Rothes Rauschgelb.

3. Prismatischer. Orthotyp. 0 = 106° 38', Fig. 217. 84° 58′, 143° 17′, ∞0 = 101° 59′. Fig. 216. Theilbarkeit (), co anvolkommen. Strich ungefärbt...schwefelgelb. H. = 1.5...2.5, G. = 1.9...2.1.



- Schwefel. 8.
- Sulfurit. Fröbel. Augitisch. OA = 90° 32′, Ď = Fig. 218. 90° 18'. Abweichung der Axe = 5° 46' in der Ebene &D. Fig. 217. Durchsichtig beim Krystallisiren aus geschmolzenem Schwefel. Schwefelgelb. H.=1.5...2.5, G.=1.9...2.1, S. Mitscherlichs Schwefel.
- Volcanit. H. Derb. Orangegelb, ins Braune. Insel Volcane. Se. S. Selenschwefel, STROMEYER.
- Selen. Nach DEL Rio gediegen. Bräunlichschwarz ine Bleigrave, in dünnen Splittern roth durchscheinend. H. = 2.0, G. = 4.3. Culebras, Mexico. Se.

#### Dritte Klasse: Phytogruph.

#### I. Ordnung. HARZE.

- I. Melichronhars. Pyramidal. Strich ungefärbt. H. = 2.0...2.5. G = 1.4...1.6
- 1. Pyramidales. Pyramidal, P=118° 17', 93° 1'. Fig. 218. Theilbarkeit P unvollkommen.



- Humboldin. Rivero. Kleine haarförmige Krystalle. Gelb. H. = 2·0, G. = 2·15...2·25. Kolosoruk, Böhmen. 2FeC+3H. Oxalit.
- Pigotit. Johnston. Braun, organische Materie (mudesige Saure. J.) enthaltend. Incrustation auf Granit in Cornwall. 4Al +  $C_{1}H_{1}O_{2}+27H$ 
  - II. Erdharz. Amorph. Flüssig...fest. H. = 0.0...25, G. =08...1.6. G. = 1.4 und mehr: Strich dunkelbraun.
  - 1. Gelbes. Fest. Farbe gelb...weiss. Strich ungefärbt. H. 🚃 2.0...2.5, G. = 1.0...1.1.
- Succinit. BREITHAUPT. C. H. O. Bernstein.

14

- Retinit. Amorph. Rundliche Massen organischen Ursprungs. Gelb, ins Grüne, Rothe, Braune. H. = 1.5...2.0, G. = 1.05...1.15. Bovey, Devonshire. C, H, O. Retinasphalt. Fossil Copel.
- Walchowit. H. Kugelförmige Stücke, mehrere Zoll gross. Gelb, braungestreift. Durchscheinend. Vollkommen muschlig. H. = 15...20, G. = 1035...1069. Schmelspunkt 25()°. Walchow, Mähren. C_{1.8}H_{1.8}O. Retinit von Walchow.
- Berengelit. Johnston. Fossiles Harz. Schmelzpunkt unter 100°C., wird nach dem Schmelzen nicht mehr fest. San Juan de Berengela, Südamerica. C4.0H4.04.
- Guayaquilii. Јонивтон. Zähes Harz. Gelb. G. = 1092. Schmelzpunkt 70°. Nach dem Erkalten sähe. Guayaquil, Südamerica. С. 14.403.
- Fossiles Harz von Buccaramangà. Boussingault. Achnlich dem Bernstein. Durch Reiben elektrisch. Leicht schnielzbar. Buccaramangà. Neu-Grenada. C. H. O.
- Hars von Settling Stones. JOHNSTON. C.H.3.
  - 2. Braunes. Fest. Farbe graulich...bräunlichschwarz. Strich schwärzlichbraun, ins Rothe geneigt, stark glänzend. H. = 10...1.5. G. = 1.4...1.6.
- 11 Idrialit. Schrötter. C3H2.
- Hatchelin. Conybrare. Wallrath oder Wachs ähnlich. Gelblichweiss. H. = 1.0 und weniger, G. = 0.6078. Merthyr Tyd-Fig. 220. vil. CH.
  - Scheererit. Stromeyer. Augitisch. Fig. 219. Fett-glanz. Weiss. Schmelspunkt 44°. H. = 10...12. Utsnach, Schweits. CH4. Xylokryptit?
  - Fichtelit. Brownis. Weiss, krystallinisch. G. unter 1.0. Schmelspunkt 46°. Redwitz, Baiern. 'C. H.
- Hartit. Haidinger. Anorthisch. Fettglanz. Weiss. Nicht biegsam. H. = 1.0, G. = 1.046. Schmelzpunkt 74° C. Wird beim Brkalten wieder fest. Oberhart bei Gloggnitz, Oesterreich. C. H. o.
- 16 Branchit. Savi. Derb. Weiss, Durchscheinend. Fettig anzufühlen, Toscana.
- 17 Könlit. Schrötter. Weiss. G. = 0.88. Schmelzpunkt 108° bis 114°. Utsnach, Schweits. C.H..

- 18 Hartin. Schrötter. Weiss, geruchles. H. = 1.5? G. = 1.115. Schmelzpunkt 210°. Oberhart bei Gloggnitz. C20H34O2.
- Ozokerit. Glocker. Wachsartig. Braun, ins Rothe und Grüne.
   H. = 1·0, G. = 95. Schmelspunkt 62°. Slanik, Meldau. C, H. Bergwachs.
- 20 Naphthadil. Glocker. Klumpen im Sand und Lehm. Insel Tachelekaen, bei den Naphthaquellen. Steintalg.
  - 3. Schwarzes. Fest...flüssig. Farbe des festen schwarz, braun, roth, grau; Strich schwarz, braun, gelb, grau. H. = 0.0...20, G. = 0.8...1.2.
- 21 Bilumen. C, 4H, Erdöl. Naphtha. C, H, S, O, Asphalt. C, H. Erdpech.
- 22 Elateril. Derb. Schwärzlich, röthlich und braun, dunkelolivengrün. H. = 0.5...1.0, G. = 0.8...1.23. Geschmeidig. Elastisch. Starker bituminöser Geruch.
- Middletonit. Johnston, Derb. Fettglanz. Röthlichbraun. G. = 1.6. Middletown bei Leeds, England. Cs. Hs. + H.
- 1 Ixolyt. Haidinger. Amorph. Muschlig. Fettglanz. Hyazinthroth. Strich ochergelb. Zwischen den Fingern zerrieben aromatischer Geruch. H. = 1.0, G. = 7.008. Erweicht bei 76°, ist aber bei 100° noch fadenziehend. Oberhart bei Gloggnitz.
- Piausil. Haidingen. Derb, unvolkommen muschlig. Fettglanz. Schwärzlichbraun. H. = 1.5, G. = 220. Schmelspunkt 315°. Piause bei Neustadti, Krain. Erdhars.

#### H. Ordnung. Konles.

- I. STEINKOHLE. Amorph. H. = 1.0...2.5, G. = 1.2...1.6.
- 1. Harzige. Farbe und Strich braun, schwarz. Fettglans. Geruch bituminös. H. = 1.0...2.5, G. = 1.2...1.5.
- Kohle. C. H. Schwarzkohle, Beaunkohle, Ligait, Surturbrand. Dysodil, enthält Infusorienkieselpanzer.
  - 2. Harziose. Farbe schwarz. Unvollkommener Metaliglans. Geruch nicht bituminös.  $H_1 = 2.0...2.5$ ,  $G_2 = 1.3...1.6$ .
- 2 Anthrasit. C. Kohlenblende.

#### 160. ANNANG.

#### 1. Undestimmbares

- Besumentet. C. J. Jackson. Amorph, Thon Shalich. Heliblan, an der Luft dunkler. Weich. Chessy, Frankreich. Cu, Fe, Si, H, Ox. Native creasted hydrosilicate of copper.
- Bergseife. Dicht. Feinerdig. Braun. Strich fettartig glänzend. Fürbt nicht ab, aber achreibt. Hängt atar: an der Zunge. Fühlt sich fettig an. Mg. Al. Si, H.
- Bol. Dicht, erdig. Bruch muschlig. Braun, gelb, roth. Strich fettig glänzend. Hängt an der Zunge. Zerspringt im Wasser geworfen. H. = 1.5, G. = 1.6...20. Var. AlSi² + 6H. Erisit. Bhedelit. Sphragid. Thomson. Siderobol. G. = 3.24. Bretthaupt.
- Cererocher. JACRSON. Pulverig. Gelb., Uebersug auf Skapolith. Bolton, Massachusets. Ce, La, Y, H.
- Chalilst. Thomson. Dicht, splittrig, flachmuschlig. Dunkelröthlichbraun. H. = 4.5, G. = 2.252. Antrim. Irland. Ca, Fe, Al, Si, H. Bol und Steinmark verwandt.
- Ckloropal. Brandes. Derb. Bruch muschlig, erdig. Pistazien...zeisiggrün. H. = 2.5...3.0, G. = 2.1...2.2. Fe, Si, H. Unghvarit.
- 7 Chlorophaeit. Macculloch. Derb, eingewachsen im Basalt und Mandelstein. Bruch muschlig, erdig. Erst piataziengrün und angeblich durchsichtig, an der Lust braun und schwarz werdend. H. etwas über 3-0, G. = 2-4. Mg²Si, H. Sideroclept?
- 8 Chromocher. Derb. Auflug, erdig. Grasgrün. Weich. Unst, Shetland. Cr. Angenit.
- 9 Cimolil. KLAPROTH. Beiner weisser Thon. Argentiera, Griechenland. AlSi₃ + 3H.
- 10 Delanovit. K. K. Hofmineralien-Kabiner. Derb. In weissen und dunkelfleischrothen Lagen abwechselnd: Welch. Zersprungen. Michae, Dordegne, Frankreich. Alaumerde-Hydrosilicat, von Mangan gefärbt.
- 11 Erdkoball. Erdig. Gelblichgrau, gelblichbraun, leberbraun. H. = 10...25, G. = 20.
- 12 Fettbol. Dicht. Bruch eben, flachmuschlig. Braun. Strich glänzend. H. = 1.5, G. = 2.2...2.8.

- 13 Gelberde. Dicht, erdig. Unvollkommen schiefrig. Ochergelb. Färbt ab, schreibt. Etwas Glans im Strich. H. = 005...1.5, G. = 2.2...2.3. ÄlSi + 2FeSi + 6H.
- 14 Grünerde. Dicht, erdig. Pseudomorphosen nach Augit, grobschiefrig. Seladon...dunkelgrün. H. = 1·0...1·5, G. = 2·75...2·9. (K. Na), ČaČ, Fe, Fe, Al, Si.
- Kaolin. Erdig, zuweilen pseudomorph nach Feldspathen. Weise. G. = 2.21. AS + 2Aq. Brongniart. Porzellanerde.
- 16 Kollyrit. Freiesleben. Dicht, feinerdig. Bruch eben, flachmuschlig. Schneeweiss, selten ins Röthliche oder Grünliche. Hängt stark an der Zunge. H. = 1.0...2.0, G. = 2.0...2.15. Äl³Si + 15H.
- 17 Lavendulan. Breithaupt. Amorph. Krummschalig. Erdig. Bruch muschlig. Lavendelblau. Durscheinend. H. = 2.5...3.0, G. = 3.0...3.05. Schneeberg. Ni, Co, Cu, As, H.
  - Malthacit. BREITHAUPT. Talgähnlich. Derb, dünne Platten. Glanz im Striche. Weiss, wenig gelblich. Weich, frisch etwas geschmeidig. G. = 20. Löbau, Laustz, Sachsen. Fe, Al, Si, H.
- Marokkanischer Seifenstein. Damoun. Dicht. Chocoladebraun. Sehr weich. Seifenconsistenz. Zertheilt sich im Wasser zu einer unfühlbaren Masse. Dschebel Salag, Marokko. MgSi + Aq, gemengt mit KS und MgS.
- 20 Meerschaum. Feinerdig. Bruch im Grossen flachmuschlig. Weiss, zuweilen gelblich, röthlich, graulich. Strich etwas glänzend. Milde. Hängt stark an der Zunge. H. = 15...20, G. = 08, schwimmt; nach dem Einsaugen des Wassers bis 20. MgSi + H.
- Mennige. Derb, pseudomorph nach Weissbleierz. Bruch muschlig, erdig. Mergenroth. Strich morgenroth. H. = 3·0, G. = 4·6. Eiffel u. s. w. PbPb.
- Miloschin. v. Herder. Derb, erdig. Schimmernd. Indigblau bis seladongrün. H. =  $2\cdot 0$ , G. =  $2\cdot 131$ . Rudniak, Servien.  $(\vec{A}|^3, \vec{C}r^3) \, \vec{S}|^2 + 9 \vec{H}$ . Serbian.
- 28 Molybdänocher. Derb, Anflug. Erdig. Hochgelb. Pfälzer
  Thal, Tirol u. s. w. Mo.
- Nontronit. Berthier. Derb, zerborsten. Bruch uneben. Matt. strohgelb ins Zeisiggrüne. Fettglanz im Strich. Sehr weich. Fet-Haidinger's Mineralogie.

tig anzufühlen. Entwickelt Luftblasen im Wasser, und wird an den Kanten durchscheinend. Nontron, Frankreich. FeSi + 6H.

- Ochran. Breithaupt. Bruch muschlig. Schimmernd. Gelb. Hängt stark an der Zunge. H. = 1.0...1.5, G. = 2.45...2.5 nach dem Einsaugen. (Al, Fe) Si, + und H.
- Onkosin. v. Kobell. Dicht. Bruch splittrig, uneben, unvollkommen muschlig. Schimmernd. Licht apfelgrün, graulich, bräunlich. Durchscheinend. Milde. H. = 2.5, G. = 2.8. Tamsweg, Lungau, Salzburg. (K, Mg), Al, Si, H. (Gemenge?)
- 27 Pimelit. Dicht. Bruch flachmuschlig. Weniggläuzend, schimmernd, von Fettglanz. Apfelgrün. Durchscheinend, fettig anzufühlen, hängt nicht an der Zunge. H. = 2.5, G. = 1.44...1.46. Kosemitz, Schlesien. 2 (Mg, Ni) Si + H.
- Pinguit. Kersten. Dicht. Bruch, im Grossen flachmuschlig, im Kleinen splittrig. Schimmernd, von Fettglanz. Zeisig...öhlgrün. Milde, leicht zerspringbar, fettig anzufühlen, hängt nicht an der Zunge. H. = 1·0, G. = 2·3...2·35. Wolkenstein, Sachsen. FeSi + Fe*Si + 15H.
- 29 Quincyt. Berthier. Leichte flockige Massen. Karminroth. Quincy, Cher, Frankreich. Mg, Fe, Si, H.
- 80 Razoumoffskin. John. Kosemitz, Schlesien. AlSi2 + 3H.
- 81 Röthel. WERNER. Derb. Dickschiefrig. Schimmernd. Bräunlichroth, blutroth. H. = 2...2.5, G. = 3.1.
- Saponil. Syanberg. Nester von Seisenkonsistenz. Weiss, ins Gelbe und Rothe. Strich glünzend. Dalarne, Schweden. 2Mg²Si² + AlSi + 6H. Piotin.
- Silberschwärze. Dicht, seinerdig...zerreiblich. Blaulichschwarz.
  Strich metallischglänzend. Sehr weich. Schwer. Grösstentheils staubförmiger Argentit. Ág.
- Spiessglanzocher. Pseudomorph nach Antimonit, dicht...erdig, Strohgelb, in andere gelbe Farben geneigt. H. = 4.5, oft zerreiblich. G. = 3.7...3.8. Wolfsberg, Harz.  $-\$b + \dot{H}$ .
- Steinmark. Dicht, zuweilen pseudomorph, erdig. Bruch seinerdig, uneben, flachmuschlig. Weiss, gelb, roth. Hängt stark an der Zunge. Fühlt sich sein und settig an. H. = 2.5...3.0, G. = 2.4...2.6. Al³Si². Talksteinmark (Myelin). AlSi² + 4AlSi + 3H.

Tuesit. (Al, Fe) Si³ + 6H. Eisensteinmark, Glagerit, von Ehrenfriedersdorf; Karnat, von Rochlitz; Melopsit, von Neudeck.

- Steinmark von Zorge. Rammelsberg. Grüd. G.=3 ()86. Hars. (K. Md) Si² + 3Al³Si⁴ + 9H.
- Teratolith. v. Glocker. Derb, uneben, erdig. Lavendel- und Pflaumenblau mit weissen und rothen Flecken. H. = 2.5...3.0, G. = 2.49...2.5(). Planitz bei Zwickau, Sachsen. (Alz, Fez) Si³ + 6H. Sächsische Wundererde.
- 38 Umber. Bruch grossmuschlig…erdig. Braun. Etwas Glanz im Striche. Färbt nicht ab, aber schreibt. Hängt stark an der Zunge. Fühlt sich etwas rauh und mager an. H. = 10...20, G. = 2.2. Saugt begierig Wasser ein, ohne weich zu werden.
- Uranocher. Derb, Anflug. Muschlig, erdig. Hochgeib. Strich zitronengelb. Undurchsichtig. Weich. Joachimsthal. UH. Beazelius.
- Wismuthocher. Dicht, uneben, erdig. Zuweilen gestrickt. Strohgelb ins Graue und Grüne. Schimmernd...matt. Weich. G. = 43...47 Schneeberg u. s. w. Bi.
- Wolchonshoil. Kämmerer. Dicht. Bruch unvollkommen, muschlig...uneben. Dunkelgras-, pistazien...schwärzlichgrün. Strich fettig glänzend. H. = 2·0...2·5, G. = 2·2...2·3. Berg Infimiaki, Ferm, Russland (Cr. Fe, Al) Sis + 9H.
- Wolframocher. Derb, Anflug. Erdig. Grünlichgelb. Weich. Huntington, N. America. W.

#### H. GEBIRGSARTEN.

- Alaunfels. Alunit enthaltendes zelliges Gestein von dolomitischer Struktur. Weiss, ins Graue, Gelbe.
- Alaunschiefer. Dicht, unvollkommen schiefrig. Zuweilen kuglige Krystalloide enthaltend. Schwarz. Strich etwas glänsend. H. = 2.5...3.0. G. = 2.3...2.4.
- 3 Alloit. Cordier. Zersetzte Bimssteinmasse.
- Amphibolschiefer. Krystallinisch, nahe verschwindende Individuen von Amphibol, verworren fasrig, unvollkommen schiefrig, dunkelgrün. H. = 5.0...6.0, G. = 2.9...3.1. Hornblendschiefer.
- Anamesit. Sehr feinkörniger Dolerit, in Basalt übergehend.
  Grünsteinartiger Basalt, basaltischer Grünstein, Mimosit.

- 6 Andesit. v. Buch. Ein Trachyt, dessen Grundmasse aus Andesin, einer besondern Feldspathart, besteht. In den Andes von Süd-Amerika. Albittrachyt.
- 7 Aphanit. Inniges Gemenge von Amphibol, und einem Feldspath, vorzüglich Albit, auch Labrador. Grünlichgrau, mehr und weniger dunkel. Dicht, auch porphyrartig. Dichter und porphyrartiger Grünstein. Grünporphyr.

Aplit. Granit von Quarz und Feldspath, klein - und feinkör-

nig, fast ohne Glimmer. Sandsteinartiger Granit.

- Arkose. Körnig, sandsteinartig gemengt aus Quarz, Feldspath und Glümmer. Einem zerfallenen und wieder zusammengewachsenen, regenerirten Granit ähnlich. Ueber Granit gelagert, öftere erzführend.
- 10 Asche. Grauer staubartiger erdiger Dolomit, unrein. Mergelerde.
- 11 Asche, vulkanischen Staub der vulkanischen Ausbrüche. Spodit, Cinerit.
- Asclerine. CORDIER. Zersetztes vulkanisches Glas, mit Beimengungen.
  - 13 Basalt. Abgesondert. Schwärzlichgrau. Matt. Undurchsichtig. H. = 5·0...6·0, G. = 29...3·1. Inniges Gemenge von augitfeldspath und zeolithartigen Theilen. Enthält Augit, Olivin, Magnetit, Iserin u. s. w. Basanit,
  - 14 Basaltjaspis. FREIESLEBEN. Derb, muschlig. Lavendelblau. H. = 7.5...80. Breithaupt. G. = 2.7. In Basalt eingeschlossen, gebrannter Thon- oder Talkschiefer. Systyl.
  - Baulit. Forchhammer. Trachytähnliches Gebirgsgestein. Graulichweiss, porös. Baulaberg, Island. K, Na, Al, Si, H. Hydrat eines unbekannten Feldspaths?
- Beilstein. Dicht. Grobschiefrig. Grobsplittrig. Hauptfarbe grünlichgrau. Fühlt sich fettig an. H. = 2.5...3.0, G. = 2.8...2.9. Punamustein.
- 17 Beresit. Kleinkörniger Ganggrauit, aus dem der Feldspath ausgewittert ist. Beresowsk.
- Bituminöser Mergelschiefer. Dicht, grobschiefrig. Dunkelbraun...schwarz. Glänzend im Strich. H.=2.5...3.0, G.=2.5...2.7.
  Enthält oft Fischsbdrücke und Kupfererze. Kupferschiefer. Fischschiefer.
- 19 Bombit. Bournon. Ein Thonschiefer.

- 20 Brundschiefer. Dünn- und geradschiefrig. Schwarz ins Braune übergehend. Schimmernd. Strich fettig glänzend. H. = 2.5...3.5. Enthält oft Pfianzenahdrücke.
- Breccie. Aus grösseren, eckigen oder abgerundeten Gesteinbruchstücken bestehend, durch ein Bindemittel verbunden. Wird nach den Gesteinen benannt. Conglomerat.
- Catlinit. Jackson. Rother Schieferthon aus Nordamerica, Coteau des Prairies. Von den Indianern zu Pfeifenkönfen verwendet.
- Chloritschiefer. Krystallinisch, verschwindende Individuen von Chlorit, verworren gemengt. Schlefrig. Dunkelgrün. H. = 2·0...3·0, G. = 2·6...2·8.
- 24 Cipollino. Marmorvarietät, aus weissen rundlichen Massen bestehend, die einzeln in grüne Talk - oder Specksteinschalen eingewickelt sind.
- Conglomerat. Aus grössern, mehr eckigen als abgerundeten Gesteinbruchstücken bestehend, durch ein Bindemittel verbunden. Wird nach den Gesteinen benannt. Breccie.
- Diorit. Gemenge von Amphibol und einem Feldspath, grösstentheils Albit. Meistens unvollständig ausgebildet. Enthält häufig etwas Kalkspath und Schwefelkies, zuweilen Quarz. Grünlichgrau, mehr und weniger dunkel. Grünstein. Ur- und Uebergangstrap. Diabase.
- 27 Dolerit. Klein- und feinkörniges erkennbares Gemenge von Augit mit Labrador, Feldspath, Nephelin, Analzim, Natrolith und nach dem Gemenge benannt. Oft mit Magnetit. Graustein. Flötzgrünstein. Augitgrünstein.
- Domit. Graulichweisser erdiger Trachyt, mit vielem Glimmer, und wenig Amphibol und Feldspath. Puy de Dome. Auvergne, Frankreich
- Eisenglimmerschiefer. Schlesriges Gemenge von Eisenglimmer, einer Varietät des Eisenglanzes und Quarz, in dünnen Schichten. Brasilien. Sideroschiste.
- Eisenthon. Dicht. Erdig. Blasig. Roth, braun, grünlich. H. = 3, G. = 2.4...2.6. Grösstentheils verwitterter Mandelstein.
- 31 Eklogil. Gemenge von Omphazit und etwas rothem Granat. Unvollkommen schiefrig. Saualpe, Kärnthen.
- 32 Elvan. Gangporphyr in den Bergwerksgegenden von Cornwall. Am nächsten dem grauen Feldsteinporphyr.

- 38 Erdschlacke. Durch Brand von Kohlenflötzen verschlackter eigenhaltiger Thon.
- Euphotid. Gemenge von Saussurit, grasgrünem Smaragdit, und oft rothem Granat. Corsica. Verde di Corsica duro.
- 85 Euril. Höchst feinkörniges, fast dichtes granitisches Gemenge, mit überwiegendem Feldspath. Mit eingewachsenen kleinen Feldspathkrystallen. Euritporphyr.
- Feldstein. Ein dichter Feldspath, als Porphyrgrundmasse, der Adularspezies am nächten, doch auch den andern durch Wechael der Bestandtheile nahe.
- 87 Fels. Körniges festes Gestein, näher bestimmt nach der vorwaltenden Spezies, wie Quarzfels, Hypersthenfels u. s. w.
- 88 Gabbro. Körniges Gemenge von Schillerspathen, Bastit, Bronzit, mit Labrador; letzterer wenig deutlich ausgebildet. Grüne ins Graue und Braune geneigte Farben. Nach Achnlichkeiten oder Gemengtheilen näher benannt. Schillerfels, Zobtenfels.
- 39 Glimmerschiefer. Krystallinisch-achiefriges Gemenge von vorwaltendem Glimmer und Quarz. Enti-ält oft Granat und andere Rinmengungen. Micaschiste.
- 40 Gneiss. Krystellinisches körnig schiefriges Gemenge von Feldspath, Quarz und Glimmer. Ersterer meistens in grösseren Individuen, letzterer in Lagen.
- 41 Granilit. Gleichförmig feinkörniger Granit.
- 42 Granil. Körniges Gemenge von Quarz, Feldspath, schwarzem und weissem Glimmer, gewöhnlich mit Albit. An der Stelle der Glimmer zuweilen Chlorit oder Talk. Die Gemengtheile von verschiedenen Grössen, doch gleichförmig.
- 48 Granitell. Unbestimmter Ausdruck für Gesteine, welche dem Granit nahe stehen.
- 44 Granulit. Körnig schiefriges oder dichtes Gestein, grösstentheils aus einem Feldspathe bestehend, oft Oligoklas. Weiss, grünlich, graulich. Enthält erkennbare Individuen von Feldspath und Granat eingemengt, oft Kyanit u. s. w., Quarz. Weissstein, Leptynit, Eurit. Namiester Stein.
- 45 Grauwacke. Graue oder rothe Breccie, aus fest verwachsenen Bruchstücken und Geschieben der ältesten besonders quarxi-

gen Gesteine, von verschiedener Grösse. Zum Theil ein von denselben Gesteinen herrührendes festes Bindemittel. Traumate, Psammite.

- Greisen. Granit aus Quarz und wenigem Glimmer, fast gar keinem Feldspath. Mit etwas Zinnstein. Hyalomicte.
- 47 Grus. Grober scharfer Sand. Grand.
- 48 Hornfels. Inniges Gemenge von Quarz und wenigem dichten Feldspath. Harz.
- 49 Hydraulischer Kalk. Dichter oder feinkörniger Kalkstein mit Thon gemengt.
- 50 Itabirit. Körnig-schiefriges Gemenge von Eisenglanz, grösstentheils körnig, wenig schiefrig, Magneteisenstein und Quarz. Berg Itabiri, Minas Geraes, Brasilien. Eisenfels.
- 51 Ilacolumit. Quarziger Sandstein, die Quarzkörner durch Glimmer oder Talkblättehen verbunden. In den regelmässigen dünnen Schichten biegsam. Berg Itacolumi, Brasilien. Elastischer Sandstein. Gelenkquarz.
- 52 Kersanion. Cordier. Amphibolgestein mit Pinit.
- 58 Killas. Thouschieferartiges Gestein in Cornwall. Nach BOASE schiefriges inniges Gemenge von dichtem Feldspath, Quarz und Glimmer mit Turmalin u. s. w. Cornubianit. Proteolith.
- 54 Klebschiefer. Blass gelblichgrauer Schlefer. Querbruch uneben. Milde. Hängt sehr stark an der Zunge. H. = 1.5...2.0, G. = 2.0...2.1.
- Kornit. Porphyrgrundmasse. Flachmuschlich. Grün. Undurchsichtig. H. = 6. G. = 2.8. Kohren, Sachsen. Muschliger Hornstein Werners.
- 56 Krablit. Forchammer. Weisses feldspathartiges Gebirgsgestein. Vulkan Viti, im Krablagebirg, Island. K, Na (Al, Fe), Si.
- 57 Krassik. Durch oxydirende Verwitterung des Listwänits gebildet, wobei statt des Bitterspaths Eisenocher gefunden wird. Braun gefleckt. Beresowsk.
- 58 Kugeldiorit. Grünlichgraue Dioritmasse, mit erkennbaren Gemengtheilen, etwas festere kugelförmige Krystalloide enthaltend. Kugelfels, beinahe innig gemengt. Kugelgrünstein.
- 59 Lava. Schmelzprodukt aktiver Vulkane. Steinig, schlackig, schaumartig. Inniges Gemenge von Feldspathen, vorzüglich La-

brador und von Augit, zum Theil noch amorph. Enthält auch Glimmer, Leuzit, Olivin, Magnetit.

- 60 Leberfels. Phonolithconglomerat.
- 61 Leuzitophyr. Leuzitporphyr.
- 62 Lherzolith. Augitsels. Klein- und seinkörniges Augitgestein vom See Lherz, im Thal Vicdessos, Pyrenäen.
- Listwänit. Quarzreicher Talkschiefer, innig mit eisenhaltigem Dolomit gemengt. Beresowsk. Spangrün, gelblichweiss.
- 64 Löss. Erdartige schmutzig gelblichgraue Masse, in der Beschaffenheit zunächst an Lehm, Mergel, Sand. Enthält häufig wenig veränderte Landkonchylien. Britz, Schneckenhäuselstein.
  - Mandelstein. Gesteinbasis mit ausgefüllten Blasenräumen. Nach der Grundmasse benannt oder als Beiwort wie Doleritmandelstein oder mandelsteinartiger Dolerit. Amygdaloide.
- Melaphyr. Inniges Gemenge von Augit und Labrador, mit eingewachsenen Krystallen der beiden Spezies. Grau und grün. Schwärzlich. Ohne Quarz und Olivin. Augitporphyr. v. Buch. Trappporphyr. Schwarzer Porphyr. Sasso nero.
- 67 Mergel. Gemenge von Thon und feinzertheiltem Kalkstein, in mancharlei Mengenverhültnissen. Thonmergel hält mehr Thon, Kalkmergel mehr Kalkschlamm. Opuka, böhmisch,
- Mergelsandslein. Fein zerriehene Gesteine, Quarz und Silicate, verbunden durch eine Grundmasse von dichtem thonigen Kalkstein. Wiener Sandstein, Karpathensandstein, Macigno, Flysch.
- Miascit. G. Rose. Körniges Gemenge aus weissem Feldspath, grauem Eläolith und schwarzem einaxigem Glimmer; in der Nähe des Gneisses schiefrig. Enthält oft keinen Eläolith, aber Albit, auch wohl Amphibol und Quarz, nebst einer grossen Menge unwesentlicher Gemengtheile. Miask, Sibirien.
- Molasse. Ein grösstentheils ziemlich lockerer quarziger Sandstein, mit mergeliger Grundmasse. Graulich, grünlich.
- 71 Mühlstein, rheinischer. Graue poröse Basaltlava. Niedermennich, Andernach.
- 72 Mühlsteinporphyr. Poröses quarziges Gestein. Die unregelmässigen Höhlungen mit Quarz ausgekleidet; die Grundmasse, ein zersetzter Trachyt zeigt die Thonsilikatreste der frühern Gemengtheile. In der Masse liegen porphyrartig Glimmerkryställe. Hlinik, bei Schemnitz.

- 78 Murkstein. Glimmerschiefer mit vielen eingewachsenen Granaten.
- 74 Nagelfluh. Grobe Breccie, vorzüglich von mancherlei Kalkgeschieben, doch auch kieseligen Gesteinen, durch ein gleichartiges Bindemittel aneinander gekittet. Gompholise.
- 75 Nehrolith. Trachyt oder Lava von Viterbo, Tolfa, Ischia.
- Nephelindolerit. Dolerit aus Augit und Nephelin bestehend. Capo di Bove. Selce Romano. Lava vom Capo di Bove.
- Norit. ESMARK. Gemenge aus Dialiag, Bronzit, Hypersthen oder Smaragdit, mit einem Feldspath oder Saussurit, selbst mit vorwaltendem Feldspath. Hitteröen u. s. W. Diabas, Gabbro.
- 78
  Ophicalcit. Serpentingemenge mit Kalkspath oder Kalkstein.
  Ophiquarzit. Gemenge von Serpentin mit Quarz.
- Pausilipptuf. Gelblichweiss, erdig, enthält Fragmente von Bimstein, und schwarzer schlackiger Lava.
- 81 Pegmatit. Grobkörniger feldspathreicher Granit, die Feldspathindividuen von Quarzkrystallen in krystallinisch symmetrischen Lagen durchwachsen, so dass die Schnitte Achnlichkeit mit Schriftzügen darbieten. Schriftgranit.
- 82 Peperin. Ein vulkanischer Tuf. Grau, feinerdig, mit mancherlei Einschlüssen vulkanischer Gesteine. Albano, Rom. Peperit, Tufait.
- 88 Petrosiderit. Körniges Gemenge von Titaneisen und Feldspath, säulenförmig abgesondert. Stromöe, Faröe.
- Phonolith. Dichter Feldspath, und Gemenge mit dichten Kuphonspathen. Plattenformig. Grünlich...rauchgrau. An den Kanten durchscheinend. Enthält Krystalle von glasigem Feldspath, Amphibol u. s. w. Klingend. H. = 5.5...6.0, G. = 2.5. Klingstein. Porphyrschiefer.
- 85 Polierschiefer. Bruch dünn und geradschiefrig. Querbruch feinerdig. Weiss ins Gelbe, Rothe, Braune. Hängt an der Zunge. H. scheinbar 10...15, G. über 10, scheinbar 0.59...061. Besteht aus Kieselpanzern von Infusorien.
- Porphyr. Gleichförmige Grundmasse, innig gemengt, dicht oder amorph, und eingewachsene Krystalle von Feldspath, Quarz, Gimmer u. s. w. enthaltend. Nach der Grundmasse benannt Feldsteinporphyr, Hornsteinporphyr, Obsidianporphyr u. s. w.

- 87 Porphyrit. Porphyrgrundmasse. Schwer sersprengbar. Grau, grün, braun, roth. H. = 6·0, G. = 2·6...2·7. Waldenburg, Schleafen. Baseltit.
- 88 Porzellanjaspis. Gebrannter Thon. Zerborsten, muschlig. Von Risenoxyd Zusserlich gelb und roth, innerlich weniger oxydirt, gran, lavendelblau. H.=5.5...6.0, G.=2.4...2.5.Jaspoid Feuerthon. Thomasside.
- Prologyn. Granit, gemengt aus Quarz, Feldspath und Talk oder Chlorit, zuweilen Speckstein. Talkgranit. Chloritgranit. Petuntse der Chinesen nach Boasz ein ähnliches Gemenge, nach Brongwarz ist der Petuntse Pegmatit.
- Puddingstein. Geschiebe von Quarzvarietäten, Hornstein. Feuerstein, Jaspis, verbunden durch ein gleichartiges Bindemittel, selbst bereits wieder zu Jaspis oder Feuerstein zusammengewachsen. Wurststein.
- 91 Puzzolanerde. Ein erdiger vulkanischer Tuf.
- Pyromerid. Dem Kugeldiorit analoges krystallinisches syenitartiges Gestein. Exzentrisch strahlige mehr krystallinische Kugeln in weniger krystallinischer Grundmasse. Corsica. Napoleonite.
- 98 Rapakivi. Granit, die Feldspathindividuen von einer Albitrinde umgeben, mit wenig Quarz. Finnland.
- 94 Rauchwacke. Ziemlich reiner k\u00f6rniger Kalkstein, pseudomorph nach Dolomit gebildet. Enth\u00e4lt zellige Drusenr\u00e4ume mit Kalkspathkrystallen besetzt, und zum Theil mit pulverigem Dolomit (Asche) erf\u00fclit. Zellenkalk, Rauhkalk, Blasenkalk, H\u00f6hlenkalk. Sind die B\u00e4ume mit Braunspathkrystallen besetzt, so ist es ein Dolomit.
- 85 Roogenstein. Oolithisch zusammengesetzter Kalkstein, häufig thenig, auch sonst unrein. Weiss, grau, röthlich. Oolith, Pisolith, grobkörnig. Cenchrit, feinkörnig. Hirsenstein.
- Salzikon. Grau, zerreiblich, mit Wasser zähe. Salzkammergut. AlSi³, MgC, Fe + Mn, etwas Bitumen und Salz. Zum Theil mit Infusorienresten. Schapphäutt.
- 97 Sand. Lose nicht zusammengebackens kleine Körner und Geschiebe, vorzüglich von Quarz und andern barten Steinen. Nach der Masse und andern Verhältnissen näher benannt. Fein, vom Winde bewegt, Flugsand. Weisser oder eissenschüssiger Sand mit Muscheln und andern Meeresresten, Crag, England. Mit vorwaltenden Muschelreaten, Faluns, Frankreich.

- Sandstein. Kleinere Bruchstücke und Geschiebe, durch eine meistens gleichartige Grundmasse verbunden, und bereits fest verwachsen. Nach Art der enthaltenen Gesteine, Farben, Alter und andern Verhältnissen nüher benannt. Bindemittel, zuweilen thonig, grösstentheils quarzig. Psephite, Psammite, Metasyte, Grit, Grès.
- Schaalstein. Weiche, thouschieferartige Grundmasse, zum Theil erdig mit wackenartigem oder dioritischem Ansehen. Grünlichgrau, röthlich, bräunlich. Enthält Kalkspath angeblich in Körnern, Mandeln und Geschieben. Auch Chlorit und fremdartige Gesteinstückchen. Der sehr kalkhaltige heisst auch Blatterstein, Spilite.
- 100 Schieferthon. Fest, schiefrig, feinerdig. Grau...schwarz. H. = 2.5...3.5, G. = 2.5...2.6. Häufig mit Pflanzabdrücken.
- 101 Schotter. Nicht zusammenhängende Geschiebe von ziemlich gleichförmiger, ansehnlicher Grösse.
- 102 Selagit. Synonym von Hypersthenfels.
- 103 Serpentinit. Specksteinühnlicher Serpentin.
- 101 Serpentino verde antico. Ein schwärzlichgrüner Aphanitporphyr mit lichtgrünen Labradorkrystallen.
- 105 Sparagmit. Esmark. Quarzfels mit etwas Chlorit oder Talk.

  Berg Belling. Norwegen.
- 106 Stigmit. BRONGNIART. Obsidian Pechstein Perlstein Porphyr.
- Syenit. Krystallinisches, körniges Gemenge von einem Feldspathe, Albit oder Adular und Amphibol Enthält manchmal etwas Glimmer, Epidot, Sphen u. s. w. Sinsit. Granitell.
- Talkschiefer. Dickschiefrig, scharfe Ränder im Querbruch. Grünliches Weiss und Grau. Fühlt sich fettig, an. H. = 1·0...2·0, G. = 2·6...2·8.
- Tapanhoacanga. Conglomerat von Eisenglanz, Magneteisenstein und Itacolumit, verbunden durch Eisenoxyd und Eisenoxydhydrat. Brasilien. Eisenconglomerat.
- 110 Terenit. D'Augusson. Weicher, erdartiger, unvolkommen schiefriger Thouschiefer.
- Thon. Dicht...zerreiblich. Bruch feinerdig. Weiss, gelb, roth, grau, zuweilen bunt. Hängt an der Zunge. Fühlt sich mehr und weniger fett an. Bildet mit Wasser einen plastischen Teig. H. = 1·0...2·0, G. = 1·8...2·7. Töpferthon, Letten, Tegel, grau, grün. Lehm, gelb, oft sandig, oder mergelig. Gaule, blaulichgrau, mergelig.

- 113 Thonporphyr. Aufgelöster oder nicht ausgebildeter Porphyr, in dem sich erst die Krystalle su bilden beginnen, die Masse noch erdig ist. Thonsteinporphyr. Arzilophyre, Arzilophyre,
- 113 Thonschiefer. Dünnschiefrig, scharfe Ränder im Querbruch. Schwarz, roth, grün, grau, weiss. H. == 2·0...3·5, G.=2·7...2·9. Dachschiefer, Phyllade, Ardoise, Slate.
- Thonstein. Dicht, erdig. Bruch uneben. Schmutzigweiss, grau, roth. Hängt nicht an der Zunge. H. = 3·0...4·5, G. = 2·2...2·6. K, Al, Si. Nicht ausgebildet. Bestandtheile von Feldspath und Thonsilicat. Enthält Infusorienreste. Schaffhäutl.
- 115 Topasfels. Breccienartige Zusammenhäufung schiefriger Massen, aus Quarz und wenig Turmalin bestehend, in den Drusen einzelne grössere Krystalle von Topas, und viele kleine von Quarz. Schneckenstein. Sachsen.
- Trachyt. Feinkörnig, zuweilen dicht, erdig, etwas blasig, rauh anzufühlen, daher der Name. Grau, ins Braune. Feldspathoder Albitgrundmasse, enthält porphyrartig eingewachsenen glasigen Feldspath, Amphibol, Glimmer. Trachytporphyr, Trappporphyr, Hynporphyr, Graustein.
- 117 Trapp. Allgemeine, zuweilen schwankende Bezeichnung von augit-, auch wohl amphibolartigen Gesteinen in innigem Gemenge mit Feldspathen. Körnig bis dicht. Graulich- und grünlichschwarz.
- 118 Trass. Ein Tuf mit Bruchstücken von Bimstein, Trachyt, Basalt, Thonschiefer, in grauer erdiger Masse. Andernach am Rhein. Duckstein.
- Tripel. Dicht, erdig...zerreiblich. Lichtgrau ins Gelbe. Fühlt sich mager und rauh an. H. = 1·0...2·0 scheinbar, G. = 1·1...2·2. Saugt Wasser ein und erweicht dadurch. Besteht aus Kieselpanzern von Infusorien.
- 120 Trümmerporphyr. Breccie vou Trachytbruchstücken, in erdiger Weisser, grauer, röthlicher Masse.
- Tuf. Aus gröberen und feineren Bruchstücken bestehend. Sedimentär aus Wasser gebildet. Wenig fest, zusammengebacken, erdig; die Bruchstücke selbst nicht fest. Vorzüglich aus vulkanischen Erzeugnissen, Basalt, Phonolit. Puzzolit ist vulkanischer Tuf. Tufait. Enthält nach Ehrenderg hänfig Infusorienreste.
- 122 Ultenit. Schiefriges Gesteln, grösstentheils aus Granat mit Kyanit und Glimmer gemengt. Ultenthal, Tirol.

- 128 Uralitporphyr. G. Rose. Enthält in gräulichgrauer oder schwarzer, aus Augit, Amphibol und Labrador innig gemengter Grundmasse Krystalle von Augitform, die von Aussen hinein in Amphibol verwandelt sind. Auch Labradorkrystalle. Miask. Baltynit.
- 124 Urfelsconglomerat. Sehr grobkörnige Breccie aus Urgebirgsgesteinen, Granit, Gneiss, Glimmerschiefer, Amphibolschiefer u. s. w., mit gleichartigem Bindemittel.
- 125 Variolit. Sehr feinkörniger Aphanit, oder Diorit, mit kuglig krystalloidisch ausgeschiedenem dichten weisslichen Feldspath.
- Wacke. Uneben, eben, erdig, dicht, zuweilen blasig. Schmutzig grau, bräunlich grau. H. = 1 0...3 0. G. = 2 2...2 5. Grösstentheils feucht verwitterter Basak.
- Walkererde. Bruch uneben, unvollkommen muschlig, schiefrig, seinerdig. Grün, grau, weiss. Strich settig glänzend. Fühlt sich sehr settig an. Hängt beinahe gar nicht an der Zunge. H. = 10...15. G. = 18...20. Ins Wasser geworfen, zerspringt sie, bildet aber keinen plastischen Teig mit demselben.
- Weizschiefer. Schiefrig, splittrig. Querbruch dicht. Schimmernd. Grünlichgrau ins Grüne und Weisse. An den Kanten durchscheinend. H. = 5.0...60 scheinbar, bis 70 in seiner Wirkung durch die feinen Quarztheile. G. = 2.7...28. Ein quarzreicher Schiefer. Novaculit.
- Whin. Englischer Name eines mehr und weniger erkennbar gemengten oder dichten Diorits. Whinstone.
- 130 Xerasit. Haux. Amphibolische Lava in der Verwitterung. Vesuv.
- 181 Zechslein. Dichter, zum Theil bituminöser oder thoniger Kalkstein. Grau, röthlich. Geognostischer Name.
- 2eichenschiefer. Hauptbruch unvollkommen schiefrig. Querbruch erdig. Schwarz. Etwas glänzend im Strich. Färbt mehr und weniger ab und schreibt. Hängt etwas an der Zunge. H. = 10...20. G. = 2.1...23. C gemengt mit K, Äl, Si, H. Ampelit.
- 183 Zirkonsyenit. Grosskörniger, grobkörniger Syenit mit eingewachsenen Zirkonkrystallen. Norwegen u. s. w.

#### TRIGONOMETRISCHE FORMELN.

1. Formeln der ebenen Trigonometrie.

1. 
$$\cos a = \mathcal{V}(1-\sin^2 a)$$
.

2. 
$$\sin a = \sqrt{(1-\cos^2 a)}$$
.

3. tang 
$$a = \frac{\sin a}{\cos a}$$
.

$$4. \quad \cot a = \frac{\cos a}{\sin a}.$$

$$5. \cos 2a = \frac{1 - \tan g^2 a}{1 + \tan g^2 a}$$

2. Grundformeln der sphärischen Trigonometrie für schiefwinklige Dreiecke.

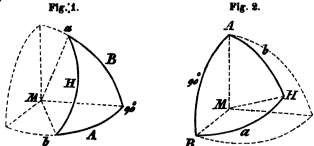
A, B, C sind die Seiten.

a, b, c sind die drei jenen Seiten gegenüberliegenden Winkel. Jede Seite und jeder Winkel ist kleiner als 90°.

	Gegeben	Formel
1	Drei Seiten und ein Winkel $A, B, C, a$	$\cos A = \cos a \sin B \sin C + \cos B \cos C$
2	Drei Winkel und eine Seite $a, b, c, A$	$\cos \alpha = \cos A \sin b \sin c - \cos b \cos c$
8	Vier aneinanderschliessende Stücke A, b, C, a	$\cot A \sin C = \cot a \sin b + \cos C \cos b$
4	Vier gegenüberliegende Stücke $A,\ a,\ B,\ b$	$\sin A : \sin a = \sin B ; \sin b$

# 3. Formeln für rechtwinklige sphärische Dreiecke.

Die Dreiecke Fig. 1 und 2 sind in Raumoktanten orientirt dargestellt.



M let der Mittelpunkt der Kugel, oder die zu berechnende krystallographische Ecke.

Ein Winkel Fig. 1 oder eine Seite Fig. 2 ist = 90°.

Das gegenüberliegende Stück, Seite oder Winkel ist = H.

Die an 90°, Winkel oder Seite anschliessenden Stücke, Seiten oder Winkel sind A und B.

Die den letztern gegenüberliegenden Winkel oder Seiten sind  $\boldsymbol{a}$  and  $\boldsymbol{b}$ .

Der Radius ist = 1.

Ge- geben	Ge- sucht	Formel	Ge- geben	Ge- sucht	Formel
Н, а	A B b	sin A = sin H sin a  tang B = tang H cos a  cot b = cos H tang a	A, B	H a	$\cos H = \cos A \cos B$ $\cot a = \cot A \sin B$
Н, А	B a b	$\cos B = \cos H : \cos A$ $\sin a = \sin A : \sin H$ $\cos b = \tan A \cot H$	a, b	H	$\cos H = \cot a \cot b$ $\cos A = \cos a : \sin b$
A, b	B H a	$tang B = tang b sin A$ $\cot H = \cot A \cos b$ $\cos a = \cos A \sin b$	A, a	В Н ъ	$ sin B = tang A \cot \alpha $ $ sin H = sin A : sin \alpha $ $ sin b = cos a : cos A $

# VERZEICHNISS

# der beschriebenen oder erwähnten mineralogischen und physikalischen Apparate.

Mikroskop Seite	19.	Achromatisirte Deppelspat	hnris-
Krystallmodelle	<b>26</b> .	men	359.
Handgonyometer	<b>27</b> .	NICHOLL'S Prisma	366.
Reisszeng zu Krystallfig	aren.	Schmirgel, Glas-, Porzel	
(Papier, Bleistift, Reissf		oder Wetzsteinplatte,	
Tusche, Zirkel, Nadel,		asche und Leder zum S	
Dreiecklineale)		fen und Poliren von Kr	
Reflexionsgonyometer von V	Wor-	platten	367.
LASTON	66.	Polarisations - Instrumente	
Gonyometer von Mitscher			
KUPPFER, BABINET, GAI		Turmalinzange Turmalinplatte	374.
	<b>350</b> .	Quarzprisma sur vergleich	
Hammer, Meissel, Unte		Untersuchung des pos	
von Tuch für die The		oder negativen Charakter	
keit	238.	optischen Axen	
Hämmer und Meissel von		Iriskop	383.
schiedener Grösse zum		Messer zur Untersuchung	
matisiren	297.	Aggregations - Zustandes	
Porzellan - Biscuit - Platte su		Härteskale und Feile, M	
	343.	Feuerstahl	<b>3</b> 98.
Glasplatten und Canada Ba		Hydrostatische Wage	
zur Beobachtung der De		Hydrostatische Glaszylinde	
	345.	Mons - Nicholson'sches Ar	
Theodolit zum Messen der S		meter	406.
lenbrechung		Magnetatab, Magnetnadel	
Glasprismen zur Beobach	tung	Elektrische Nadel	
des Grenzwinkels der		Apparat zur Beobachtun	
chung	351.	Pyroelektrizität	414.
Doppelspathrhomboeder zu		Spirituslampe und isolir	
obachtung der doppeiten &		Zange	414
lenbrechung	356.	Voltaische Säule	417.
Dichroskop, dichroskopis		Thermoelektrische Nadel	419.
Loupe	358.	Löthrohrapparat	481.
monho	<del></del>	I waren an abbaras	

A.		Aedelforsit AegyptischerJaspi	526.	Alaunstein 817, 4	96. 180.
Abichit Seit	e 509.	Aegyptuschervaapi Aegyrin	585.		
	3, 306.	Achalichkeit 426			•
Abgerundet	283.	Achiniculatil 420	448.	448, 467, 5	180.
Ableitung	149.	Aequinolit	542		160. 140.
Abnorm	814.	Aerolithen	822.		
Abrazit	527.		554.		134. 187.
Absonderung 29		Aestige Gestalten			197.
Abstumpfung	188.	Africano	465.		55 <b>3</b> .
Abweichung der		Afterkrystalle	299.		
Whatenang der	143.	Agelmatolith	517.		357.
Abweichung der		9	517. 588.		151.
atallwinkel	288.	Agaphit	887.	Alliate	
Acadiolith	527.		482.		5 <b>45</b> .
	346.		497.		501.
	, 826.	Agnetit		Allophan 285, 836, 4	
Achteck	, aze. 84.		463,	488, 5	
Achtflach	71.		486.		188.
Achtflächner	!	Akmit	585.		508.
		Akontit	560.	Almandin 889, 8	
Achtundvierzigfla		Alabandin	<b>570</b> .	594, 6	
Achtundvierzigfli		Alabaster	498.	·	588.
4 -1 3 - 10	85.	Alalit	584.		579.
Acides libres	447.	Alaun 240, 852,			601.
Actinolit	<b>535</b> .	428, 491,			56.
Actinot	· -	Alaunerde-Hydros			149.
Adamantoid 47, 8	•		576.		147.
Adelinea	454.	Alaunerde - Subse	-	Aluminides 458, 4	
Adiaphanspath	588.	sulphat	491.		151.
Adinole	588.	Alaunfels	579.	Aluminit 258, 4	_
Adierstein	825.	Alaunhaloid	496.	Aluminium 486,449,4	
Adular 274, 278		Alaunsalz	491.		511.
839, 845, 861		Alaunschiefer 897		Alumit 464, 4	
336, 895, 899		Alaunschieferspie			191.
	<b>582</b> .	•	320.	Alysimiens 4	151.
Haidinger's I	Minera	logie.		38	

Amalgam 412, 557.	Ansuxit 519.	Antimon 944, 333, 890,
Amazonenstein 887.	Andalusit 247, 360, 379,	892, 894, 403, 411,
Amblygonit 584.	469, 594, 589.	419, 436, 448, 456,
Amblygonspath —	Andalusitplatte 364.	505, 556.
Amethyst 277, 836, 842,	Andesin 533.	Antimonbaryt 247, 505.
871, 877, 542.	Andesit 580.	Antimonblei 568.
Amianth 884, 585.	Anflug 812	Antimonblende 571.
Amöbit 561.	Anfühien 889, 394.	Antimonglanz 239, 249,
Ammoniak, schwefel-	Angelaufene Farben,	258, 834, 844, 395,
saures 489.	Verthellung 884.	412, 568, 568,
Ammoniakalaun 491.	Angewachsene Zwil-	Antimonides 853, 457
Ammonieksals 448, 488.	linge 254.	Antimonidiens 451,
Ammoniaque 447.	Anglarit 495.	Antimonit 568.
Ammoniten 806.	Anglesit 141, 505.	Antimonkupfergiens
Amorph 15, 290.	Anhänge 444.	564.
Amorphe Körper 440.	Anhydrit 187, 247, 260,	Antimonnickel 559.
Ampelit 589.	296, 803, 886, 839,	Antimonsilber 268, 412,
Amphibol 221, 239, 248,	861, 881, 411, 495.	857.
271, 280, 817, 885,	Anhydrische Saize 457.	Antimonverbindungen
387, 382, 895, 411,	Anhydritlagen 311	452
421, 425, 485, 467,	Anhydrous Silicate of	Antimonphyllit 506.
585.	Manganese 587.	Antrimolith 529.
Amphibolite 452.	Ankerit 115, 196, 239,	Apatelit 512.
Amphigenspath 526.	244, 249, 388, 464,	Apatit 118, 122, 158,
Amphilogit 519.	498.	160, 163, 210, 233,
Amphimorph 254.	Anlaufen 383.	246, 259, 277, 837,
Amphiphanes 451.	Anleggonyomet. 27, 66.	877, 401, 411, 421,
Amphodelit 531.	Anode 801, 418.	464, 469, 497.
Amygdaloide 584.	Anogen 801, 417.	Aphanesit 509.
Anagenit 576.	Anorthisch 188.	Aphanit 580.
Anakatogenie' 305.	Anorthit 275, 468, 588.	Aphrit 498.
Analoge Pole 418.	Anorthoid 54, 147.	Aphrisit 544.
Analytische Entwicke-	Anorthotyp 147.	Aphthalose 470, 492.
lung der Kombina-	Anthophyllit 524.	Aphrodit 514.
tionen 208.	Anthosiderit 525.	Apiocriniten 808.
Analytisch. System 442.	Anthracide 450.	Aplit 580.
Analzim 85, 852, 408,	Anthracinea 454.	Aplom 545.
411, 468, 527.	Anthracite 459.	Apophyllit 181, 168,
Anamesit 579.	Anthrakolit464,480,498.	199, 246, 249, 259,
Ananchiten 806.	Anthrazit 810, 828, 884,	299, 877, 411, 468,
Anatas 131, 166, 169,	408, 412, 425, 575.	530.
259, 413, 488, 467,	Antigorit 516.	Apparate, mineralogi-
547.	Antiloge Pole 418.	sche 592.

Aptychus	809.	Arseniknickel 560.	Augitische Axen 42, 48.
Aquamarin	887.	Arseniksäure 487.	Augitisches Krystallsy-
Araeometer	406.	Arseniksilber 557.	stem 188.
Aragon 172, 236,		Arseniksinter 512.	Augitoide 53, 148,
260, 268, 287,	-	Arsenikverbindungen	Augitporphyr 584.
293, 300, 302,	,	459	Augitspath 443, 534.
812, 861, 871,	•	Arsenikwismuth 98,	Aurichaicit 510.
896, 899, 411,		502.	Auriete 449.
488, 464, 465,		Arseniosiderit 508.	Auripigment 247, 329.
100, 202, 200,	497.	Arsenit 487.	
Aragon, bleihaltig.		2011	338, 579.
Arcanum duplicat.		200, 202,	Ausbiühung 288.
Arcose	<b>580.</b>	Asbest 279, 584, 585.	Ausdehnbarkeit der
Ardolse	<b>5</b> 88.	Asbest, schillernder	Schichten 869.
Argone	536.	516.	Ausdehnung durch
Arfvedsonit	585.	Asbolan 514.	Wärme 895.
	578.	Asche 580	Austern 809, 424.
	45 <b>2</b> .	Asclerine —	Austheliung der Flä-
Argillite	408. 588.	Asphalt 575.	chen 86.
Argilolite	•	Asphaitite 459.	Ausserordentlicher
Argilophyre	<b>5</b> 88.	Asterien 886.	Lichtstrahl 855.
Argyride	456.	Astrakanit 490.	Automolit 540.
Argyrides	457. 527.	Astrites meroxenus	Aventurin 549.
Aricit		521.	Axen 41.
	492 _. 581.	Atakamit 469, 509.	Axen, elektrische 418.
Arktizit		Atelestit 502.	Axen, optische 859.
Arquerit	557.	Atmosphärgas 486.	Axenfarben 878.
Arseniate	449.	Atmosphärwasser 486.	Axenrichtungen 355.
Arsenide	456.	Atomengewichte 486.	Axenrichtungen bei
	457.	Attraktive Axe 855.	Kombinationen 228.
Arsenidiens	451.	Attraktorisches Mine-	Azinit 228, 829, 886,
Arseniete	449.	ral 407.	839, 861, 382, 413,
Arcenige Saure	487.	Aufgelöste Massen 805.	467, 469. 542.
Arsenik 244, 833,	•	Aufgiühen 423,	Axotome Theilbarkeit
408, 411, 419,	•	Auflösung der Kry-	249.
447, 456,		stalle 286.	Azot 456.
Arsenikantimon	557.	Aufrechte Stellung 48.	Azotides 453.
Arsenikbitithe	465.	Augit 239, 271, 280,	
Arsenikglanz	556.	<b>304</b> , 817, <b>822</b> , 335,	B.
Arsenikkies 883,		387, 882, 448, 467,	
412, 425, 468,	•	468, 515, 584, 577.	Babinet's Gonyometer
4 !h bumfo-	560.	Augitartige Zuschär-	71, 350.
Arsenikkupfer	562.	fung 43, 145.	Babingtonit 248, 355,
Arsenikmangan	559.	Augitgrünstein 581.	389, 448, 535.

-		
Baikalit 584.	Beaumontit 530, 576.	
Baltimorit 516.	Belistein 580.	Biegsam 890, 891.
Baltynit 589.	Belemniten 309.	Bildung, freie, gestêrte
Bamlit 525.	Benenaung 462.	282.
Bandjaspis 343.	Benzoesäure 423.	Bimastein 893, 542.
Bardigüene 495.	Beraunit 494.	Bipyramidal - Dodekae-
Barium 419, 486, 488,	Berengelit 574.	der 116.
449, 456.	Beresit 580.	Bipyramiden 119.
Barsowit 531.	Bergholz 340, 585.	Bismuthin
Baryt 172, 176, 218,	Bergkork —	Bisilicate of magnesia
231, 289, 247, 260,	Bergkrystali 228, 251.	537.
278, 288, 285, 299,	Bergmannit 528.	Bismuthides 457.
880, 339, 345, 361,	Bergmehl 542.	Bismuthin 567.
381, 899, 411, 421,	Bergmilch 296, 281,	Bismutit 505.
487, 447, 482, 499,	480, 498.	Bisquittsfel 343.
501.	Bergseife 576.	Bitter 428.
Barytes, Bicalcareo-	Bergwachs 575.	Bitterlicher Geruch
Carbonate of 500.	Bernstein 409, 412,	425.
Barytinea 454.	421, 578.	Bittersalz 143, 200, 490.
Barytocalcit 279, 500,	Bertbierit 384, 563.	Bittersalz, prismati-
501.	Berührend. Rbenen 150.	sches 490.
Barytocalcite, Rhom-	Beryll 122, 227, 244,	Bitterspath 498.
boedral 498.	246, 829, 887, 353,	Bitumen 391, 412, 450,
Barytophyllit 528.	877, 541.	451, 575.
Barytsaize 448.	Beryll, schörlartig. 888.	Bituminös 424, 425.
Bary tsulphatocarbonat	Beryllium 419, 486, 449,	Bituminöser Mergel-
501.	456.	schiefer 580.
Basalt 293, 315, 318,	Berylloide 50, 121, 124.	Bitaminöses Holz 340.
<b>835, 893, 5</b> 80.	Berzelin 540, 565.	Blättchen, dünne, Far-
Basalt, grünsteinartiger	Berzelit 495, 508, 532.	ben derseiben 883.
579.	Besteg 819.	Blätterdurchgang 251.
Basaltjaspis 336, 580.	Bestimmen der Mine-	Blätterers 566.
Basalisäulen 317.	ralien 476.	Blättertellur 566.
Busaltit 586.	Bestimmung, mittelba-	Blätterzeolith 530.
Basanit 580.	re, unvollständig. 478.	Blasen 316.
Basauomelan 552.	Beudantin 581.	Blasenkalk 586.
Base 50, 53, 123, 132,	Beudantit 507.	Blasenräume 812.
184, 141, 146, 148.	Bezeichnung, krystallo-	Blasig 816.
Bastit 523.	graphische 187.	Blattförmig 286.
Batrachit 539.	Bezeichnungsmethode	Blaubielerz 566.
Baudisserit 493.	77.	Blaueisenstein 525.
Baulit 580.	Bicalcareo-carbonate of	Blauspath 538.
Baumförmig 286.	Barytes 500.	Blechformig 286.
· ·	•	

Blei 833, 389, 890, 402,	Boltonit 587.	Braunspath 232, 278,
410, 419, 486, 488,	Bomben, vulkanische	282, 285, 298, 388,
447, 419, 456, 557.	822.	804, 884, 498.
Biei, arseniksaures 503.	Bombit 580.	Braunstein 465.
Blei, basisch-molybdän-	Bonsdorffit 517.	Braunstein, piemonte-
sanr., scheelsaur. 504	Bor 419, 486.	sischer 586.
Bleibaryt 503.	Borate 449, 451.	Brannstein, schwarzer
Bleierde —	Borax 361, 491.	555.
Bleierz 454.	Boraxsaure 422, 487.	Braunsteinmetalle 465.
Bleifahlerz 564.	Boraxsalz 491.	Brecciato 485.
Bielgiätte 501.	Borazit 66, 87, 97, 101,	Breccie 815, 581.
Bleiglanz 66, 82, 197		Breccienstruktur 816
, ,	825, 418, 417, <b>5</b> 44.	-
203, 227, 233, 286,	Borazitoide 84, 87, 94,	Brechungsexpon. 848.
257, 283, 289, 291,	100, 101.	Brechungsverhältniss
<b>295</b> , 819, 831, 383,	Boride 456.	848.
844, 883, 891, 898,	Borides 458, 457.	Brechungsverhältnisse
419, 481, 454, 566.	Boridiens 451.	einiger Mineralspe-
Bleiglanzspiegel 320.	Bornine 567.	zies 861.
Bleigummi 505.	Bornit 562.	Brechungswinkel 348.
Bleilasur 508.	Borou 456.	Breislakit 586.
Bieimulm 566.	Boro - Silicate 449.	Breite Diagonale 141.
Bleisalze 448.	Borsäure - 487.	Breite Domen 143, 171.
Bleischimmer 569.	Botryogen 468, 489,	Breithauptit 559.
Bleischweif 295, 831,	490.	Brennbare Körper 448.
333.	Botryogensalz 490.	Brenniiche Fossilien
Bleivitrioi 111, 195,	Botryolith 526.	417.
411, 505	Boulangerit 569.	Brennsaize 454.
Blende 66, 78, 80, 97,	Bournonit 172, 239,	Brenze 451.
236, 239, 242, 256,	564.	Breunnerit 115, 196,
281, 283, 319, 828,	Brachydiagonale 89.	244, 464, 498.
337, 338, 384, 898,	Branchit 574.	Brevicit 526.
420, 450, 451, 458,	Brandschiefer 5, 81.	Brewsterit
462, 485, 570	Braunbleierz 246, 503.	Brilliantgestalt 854.
Blicken des Silbers 423.	Brauneisenstein 288.	Brithynsalz 498.
Biöcke, erratische 382.	800, 308, 307, 817,	Brithynspath 530.
Blödit · 492.	219, 840, 432, 552,	Brochantit 510.
Blüthe 465.	555.	Brom 403, 419, 436,
=		448, 456.
Biumigblättrig 821. Bodenit 553.	Braunerz 570.  Braunit 181, 196, 289,	Bromides 458, 457.
		,
Bohnerz, dichtes, scha-	217, 306, 328, 555.	
liges 552.	Braunkohie 809, 885,	Bromlit 501.
Bol 338, 445, 576.	840, 425, 575.	Bromsilber 506.
Bologneserspath 421.	Braunsalz 489.	Brongulartin 492.

Bronzit 829, 895, 59	94. į	Cenchrit	586.	Chelmsfordit		<b>631</b> .
Brookit 438, 5	47.	Ceratinea	454-	Chiastolith	411,	534.
Bruch 237, 295, 4	81,	Cerer, basisch flus	esau-	Childrenit		496.
9.	50.	res, flusssaure	s Ce-	Chileit		552.
Bruchstück 251, 2	96,	rer mit flusss	aurer	Chilicalpeter		488,
. 822, 8	98.	Ytterererde	500.	Chiltonit		<b>525</b> .
Brucit 522, 5	44.	Cererbaryt	-	Chimborazit		497.
Brüchig 8	97.	Cererera 478,	550.	Chlor 419,	496,	448,
Buccaramanga, fossi	lles	Ceride	456.			456.
	74.	Cerin 418, 447,	\$51	Chloride		456.
Buckholzit 5	25.	Cerinstein	550.	Chlorides	453,	457.
Buckiandit 448, 5	36.	Cerit	_	Chloridiens		451.
Buntkupfererz 66, 8	44,	Cerithien 306,	809.	Chlorit 123,	837,	377,
5	62.	Cerium 436, 449,	450.		468,	<b>520.</b>
Bustamit 53	35.	Cerussit	503.	Chloritgranit		586.
Byssolith	-	Ceylanit	886.	Chloritoid		<b>523</b> .
Bytownit 5	<b>31</b> .	Chabasit 116, 196,	238,	Chloritechiefe	×	581.
		260,	527.	Chloromelan		<b>522.</b>
C.		Chalcedon 285, 288	, 292,	Chloropal		<b>576.</b>
•		818, 816, 819,	881,	Chlorophaeit		576.
Cabochon 8	86.	886, 816, 469,	548	Chlorophan		497.
Cacholong 5	42.	Chalcophyllit	509	Chiorophyllit		593.
Cadmium 4	86.	Chalcinea	454.	Chlorospinell		540.
Calait 5	<b>3</b> 8.	Chalilit	576.	Chlorsiiber		<b>383.</b>
Calcaire 4	05.	Chalkobaryte	452.	Chlorverbinde	ang	450,
Calcareo - sulphate	of	Chalkochlor	552.			452.
Strontia 5	01.	Chalkolith 887,	877,	Chondrodit		544.
Calcit 4	98.	468,	<b>51</b> 0.	Chonikrit		516.
Calciphyre 4	98.	Chalkopyrit	562.	Christianit		<b>533.</b>
Calcium 419, 436, 4	38,	Chalkotrichit	451.	Chroicolyte	456,	
449, 4	56.	Chaizite.	309.	Chrom 403,	419,	436,
Caledonit 5	05.	Chama	551.		447,	456.
Calstronbaryt 5	01.	Chamoisit	-	Chromate		449.
Cancrinit 5	80.	Charakter	478.	Chromeisenst	ein	<b>550</b> .
Candit 5	40.	Charakter der Ko	ombi-	Chromers 326	, 412,	550.
Centalit 5	42.	nationen	<b>19</b> 8.	Chromide		456.
Caporcianit 5	29.	Charakter der Kla	ssen,	Chromides	453,	457.
Carbonides 453, 4	57.	Ordnung.,Gesch	ilech-	Chromit		<b>550</b> .
	5 <b>1</b> .	ter und Spezies		Chromglimme	er	<b>591</b> .
Carrarischer Marm	nor	Charakter der op	ti-	Chromocher		576.
8	84.	schen Axen	870.	Chromoxyd		<b>42</b> 2.
•	81.	Charakteristik 478	,481,	Chromstein		<b>542</b> .
Cavolinit 5	81.	Chaux	447.	Chryside		456.
			•			

Chrysoberyll 200, 268,	Countranit 633.	Demant 510.
837, 386, 411, 468,	Covellin 570.	Demantspath -
540.	Crag 586.	Dendriten 287, 348.
Chrysocolla 837, 511.	Crichtonit 550.	Derb 290.
Chrysolith 299, 329,	Cristaux hydrolysi-	Dormatin 515.
837, 260, 381, 468,	miens 455.	Desmin 529.
543.	Cronstedut 244, 522.	Devonit 496.
Chrysophan 522.	Crucit 552.	Deweylit 515.
Chrysopras 387, 542.	Cuban' 562.	Dladochit 519.
Chrysotil 516.	Culebrit 572.	Diabas 581, 585.
Chusit 543.	Cumulus 287.	Diagonalen 32, 53, 54,
Cidariten 808.	Cupreous sulphato-car-	141, 146.
Cimolit 576.	bonate of Lead 505.	Diagonalfiächen 141.
Cinerit 580.	Cuprides 457.	Diallage 524.
Cinnabarite 452.	Cuprit 548.	Diallogit 499, 537,
Cipollino 465, 581.	Cuproplumbit 564,	Diamant 66, 75, 82,
Circular polarisation!	Cyanit 524.	87, 101, 197, 281,
872.	Cyprin 545.	233, 240, 258, 328,
Citrin 542.	,	880, 844, 858, 864,
Cleavelandit 583.	D.	399, 403, 408, 411,
Clintonit 244, 529.	. 2.	421, 481, 488, 444,
Cluthalit 529.	Dach 818.	447, 450, 454, 540.
Cobaltides 457.	Dachschiefer 588.	Diamanthlende, dode-
Cobalt, siehe Kobalt.	Dächer 141	kaedrische syn. von
Coccinit 572.	Dalarnit 560.	Eulytin 50%.
Cociestin 247, 360, 881,	Danait —	Diamantglanz 828.
411, 465, 468, 501.	Danburit 537.	Diaspor 830, 881, 468,
Commingtonit 536.	Datolith 239, 251, 300,	525.
Comptonit 860, 528,	816, 829, 526, 542.	Diastatit 536.
529.	Davidsonit 541.	Diathermie 888.
Conchiferen 809.	Davyn 118, 580.	Diatom 249.
Condurrit 518.	Dehnbar, 890, 891.	Dichroismus 875.
Conglomerate 815, 581.	Dekreszenz 190.	Dichroit 878, 879, 541.
Copal, fossil 574.	Delanovit 576.	Dichroskop 858, 862,
Copiapit 489.	Deiphinit 536.	866.
Copper, native crenated	Deltoeder 47, 98, 98.	Dichroskopische Łoupe
hydrosilicate of 576.	Delvauxit 512.	858, 871, 878.
Coquimbit 489.	Deltold 80.	Dicht 295.
Cordierit 860, 878, 412,	Deltoiddodekaeder 98.	Dichte Struktur 315.
578, 528, 541.	Deltoidvierundzwan-	Dickflüssig 891.
Cornubianit 583.	zigflach 82.	Didodekaeder 121.
Cotunnit 503.	Deitoidzwölfflach 98.	Didrimit 519.
Cotunnia	Deltoidzwölfflächner —	Didym 419, 436.

#### REGESTER.

Digenit 469, 564.	gonal 108, Trapezoid	Durchgang der Licht-
Digestiv <b>seis des</b> Silvius	98, Trigonal 97, zwei-	strahlen 327.
488.	kantige Tetragonal	Durchscheinend 346.
Dihexagon 85.	98.	Durchsichtigkeit 827,
Dihexaeder 116.	Dogtooth spar 121.	844, <b>845, 432</b> .
Dimorph 488.	Dolerit 581.	Durchwachsene Zwil-
Diektaeder 481.	Dolomit 115, 196, 282,	lingskrystalie 254.
Dioptas 412, 508.	285, 244, 259, 278,	Dure 451.
Dieptrik 887.	282, 286, 290, 292,	Duttenstein 498.
Diorit 581.	804, 817, 411, 420.	Dyakisdodekaeder 105.
Diopsid 584.	464, 498, 586.	Dipiopyritoeder 107.
Diplagioder 51, 125, 127.	Dolomithreccie 820.	Dysclesit 529.
Diploeder 124.	Dolomitisch 817.	Dyskolit 539.
Diploide 48, 87, 94, 105.	Dolomitspiegel 820.	Dysiuit 551.
Dipioit 534.	Doma 53, 141, 171.	Dysodil 575.
Diprismatisch 250.	Domeykit . 562.	Dystom 250.
Dipyr 581.	Domit 581, 142, 146.	Dystomglanz 563.
Dipyramiden 121.	Doppeltkörnige Zusam-	Dystommalachit 510.
Dirhomboeder 124.	mensetzung 292, 317.	Dystomspath 526.
Disomose 561.	Doppelpyramiden 71,	
Dispersion 858.	116, 191.	E.
Disphene 52, 187.	Doppeispath 239, 244,	
Disthen 468, 524.	862, 864, 418.	Ebene, berührende 150.
Disthenspath 524.	Doppelspathprismen,	Ebene Spiegel 890.
Ditetragon 85.	achromatisirte 859.	Eckebergit 581.
Ditrigon -	Doppelte Strahlenbre-	Ecken 26, 88.
Dodekaeder 108, 109.	chung 846, 854.	Eckige Stücke 825.
Dodekaeder, achtek-	Doppeitselensilber 565.	Edelit 526.
kige 116, bipyrami-	Dreclith 501.	Edelsteine .545.
dale 116, domatische	Dreieck 29.	Edingtonit 136, 530.
102, einkantiges Te-	Dreimal - Achtflach 81.	Edler Opal 885, 386.
tragonal - D. 75, he-	Dreimal - Achtflächner	Edwardsit 550.
xaedrische Pentago-	Dreimai - Vierflach 97.	Bifforeszenz 423.
nal-D. 102, Penta-	Drei- und Dreikantner	Egeran 545.
gon - D 102, Penta-	119.	Egyptischer Jaspis 825,
gonal - D. 102, pyra-	Drilling 258.	840.
midule 97, regeimās-	Druse 288.	Rhlit 510.
eiges I)odekaeder der	Drusig 228, 230.	Rigenthümliches Ge-
Geometrie. 77, 108,	Duckstein 588.	wicht 887, 402, 483.
regulär. Rhomben 75,	Dufrenit 508.	Einaxig 45.
rhombisches 75, te-	Dünnfitiseig 891.	Eindruck 299.
traederkantige 97,	Durchgang der Blätter	Rinerlei 438.
tetraedrische Penta-		Einfallswinkel 348.

Einfarbig. Anhaufen 888.	Řisenoxydulakum 491.	Ratwickelung der
Bingesprengt 290.	Eisenplatin 558.	Kombinationen 197.
Eingewachsene nach-	Risenrahm, braun. 514.	Entwickelung der zu-
ahmende Gestalten	Risenrose 552.	sammengesetaten
234, 288.	Eigensalze 448.	Formen 44.
	Eisensand, magneti-	Epidot 247, 276, 837,
Einkantig 88. Einsaugung der Licht-		861, 882, 411, 448,
strahlen 827.	Jones	467, 586.
Eis 286, 894.	Discussion	· ′
	Eisenstein, siehe die	
<b>Elsdecke</b> 311. <b>Elsen</b> 822, 889, 392,	Arten	mh-Bonnon - :
	Risensteinmark 579.	
894, 896, 408, 407,	Elsenthon 581.	Epsomit 247, 260, 411,
411, 419, 436, 438,	Eisenvitriol 861, 412,	Erblum 419, 486.
447, 449, 456, 467,	489.	Erbsenstein 288, 293,
558.	Eisenzinkblende 570.	497.
Eisenalaun 491.	Eisnadel 285.	Erdharz 844, 891, 484,
Risenapatit 499.	Eisspath 582.	447, 454, 578, 577.
Elsenbiüthe 287, 288,	Risstein 468.	Erdig, Bruch 296.
884, 497.	Eklogit 581.	Erdige Fossilien 447,
Eisenconglomerat 587.	Eläinspath 580.	454.
Eisenerde, blaue 336,	Eläolith 829.	Erdige Salze 448.
494.	Elastisch 890, 891.	Erdige Struktur 315.
Eisenerde, grüne 508.	Elastischfidssig 890.	Erdkobalt 576.
Eisenerz 285, 293, 317,	Elastizität 898.	Erdőhi 575.
. <b>884, 846, 471, 550</b> .	Elaterit 575.	Erdpech —
Kisenfels 583.	Elektrizität 887, 409,	Erdschlacke 582.
Risenglanz 121, 116,	488.	Eremit 550.
118, 158, 168, 196.	Blektrochemische	Erinit 511, 576.
244, 259, 264, 280,	Theorie 418.	Erlan 539.
292, 330, 334, 344.	Elektroden —	Erratische Blöcke 822.
846, 481, 552.	Elektronegative Me-	Brythrin 464, 465, 468,
<b>Rice</b> nglimmerschiefer	talle 448.	494.
544, 581.	Elektropositive Me-	Erythrit 532.
Kisenkies 281, 284,	talle 449.	Erze 448, 451, 458,
833, 425, 448, 462,	Elektrum 489, 558.	477, 516.
467, 561.	Elemente 485, 486.	Erzglanz 328.
Eisenkiesel 888, 542,	Elliptische Farbenringe	Erzlager 318.
Eisennickeikles 568.	870.	Eschwegit 544.
Eisennlere 825.	Elvan 581.	Esmarkit 528.
Eisenoxyd, phosphor-	Embrithit 569.	Euchlormaiachit 509.
saures 551.	Emmonsit 500.	Euchlorgalz 490.
Eisenoxyd, schwefel-	Endeilion 584.	Euchroit 509.
saures 489.		Euchysiderit 534.
	manacac 160, 102, 111.	i machiamenti 901.

Eudialyt 468, 588.	Paserkohle 810.	Plötsgrünstein 581.
Eugenesit 558.	Pasrig 295.	Piorentiner Marmor
Bukairit 565.	Passait 584.	324.
Buklas 289, 247, 251,	Faserkiesel 525.	Fluate 449.
829, 861, 882, 412,	Faujasit 527.	Fluocerit 500.
468, 541.	Payalit 548.	Pluoyttrocerit 500.
Buklashaloid 498.	Federalaun 491.	Fiuellit 497.
Bulytin 98, 197, 468,	Federers 569.	Plugsand 586.
509.	Peinkörnig 292, 296.	Fluolith 542, 458.
Euphotid 582.	Feldspath 284, 247,	Finss 66, 75, 80, 85, 87,
Bupyrchroit 497.	272, 274, 281, 288,	196, 231, 239, 204,
Eurit 582.	286, 805, 815, 829,	256, 277, 288, 295,
Euritporphyr 582.	884, 885, 458, 468,	298, 300, 302, 836,
Eutom 250.	532, 577.	888, 850, 353, 364,
Eutomglanz 566.	Peldstein 582.	899, 411, 420, 428,
Euxenit 549.	Feldsteinporphyr 585.	464, 467, 497.
Euseolith 530.	Pergusonit 186, 554.	Flussbaryt 501.
Exanthalose 488.	Feat 890, 458.	Fluschaloid 496.
Extraordinărer Licht-	Fettglanz 828, 329.	Flusespath 454, 497.
strahl 855.	Pettig 894.	Fluor 419, 436, 456.
	Feuerbiende 571.	Fluoroide 46, 79.
F.	Feuerstein 285, 295,	Fluo - Silicate 449.
-	807, 881, 885, 846,	Fluorverbindungen
Fahlers 97, 101, 197,	898, 401, 472, 542.	450, 453.
289, 251, 257, 281,	Fibroferrit 489.	Flysch 584.
881, 412, 454, 568.	Fibrolith 529.	Format der Stufen 297.
Fahlunit 517, 541.	Fichtelit 574.	Formeln, trigonometri-
Farbe 327, 328, 431.	Ficinit 495.	sche 590.
Farben dünner Blätt-	Florit 549.	Formen, unregelmis-
chen 888.	Firm 810.	sige 310.
Farbenkeile 870.	Fischerit 496.	Porsterit 543.
Farbenmischung 840.	Fischschiefer 580.	Fortwachsen der Kry-
Parbenreihe 429.	Flachmuschlig - Bruch	stalie 236.
Farbenringe 370.	296.	Fossil - Copal 574
Farbenspectr. 352, 354.	<b>Flächen</b> 26, 27.	Possiles Hars —
Parbenspiel 852, 854,	Flächenfarben 378.	Fowlerit 536.
846, 888, 885.	Flächenpasre 37, 141.	Franklinit 233, 551.
Farbenvertheilung 381.	Plächenschnitte am He-	Fraueneis 498.
Farbenwandlung 846,	xaeder 150.	Freie Bildung 282.
383, 385.	Flächensystem 87.	Freieslebenit 569.
Farbenzeichnung 842.	Flasrig 315.	Frugardit 545.
Farbenzeratreuung	Flintglas 859.	Fuchsit 520.
852, 858.	Plötz 810.	Fûnfeck 83.

	-
-	12
. v	1.0

# BEGISTER.

Fulgurit 542	Gelbeisenerz 519.	Gibbait 518.
Fuscit 581	,	Gieseckit —
1 43017	Gemmen 345, 890,	Giftkies 560.
	431, 448, 458, 460,	Giftstein 465.
G.	484, 589.	Gigantolith 518.
Gabbro 582, 585.	1 .	Gilbertit —
Gabbronit 531	1	Giobertit 498
Gadolinit 422, 500, 553	1	Gismondin 527.
Gänge 813		Glänzend 830.
Gänseköthigerz 512.	1	Glagerit 579.
Gahnit 256, 540.		Glanzbiende 844, 868,
Galapektit 512		462, 570,
Galenoide 46, 81, 93,	1	Glanze 327, 828, 846,
Galinea 454		481, 448, 450, 451,
Gaimei 200, 285, 247,	•	458, 467, 478, 485,
418, 414, 501		563, 566.
Galvanismus 409, 417.	1	Glanz im Strich 844.
Gangtrümmer 813.	825, 826, 882.	Glanzkobait 104, 106,
Ganomatit 512.	Geschiecht 442, 443,	<b>860</b> .
Gase 481, 486.	458, 478.	Gianzios 831.
Gasförmig 390.		Glas 315, 864, 395,
Gault 587.	433.	896, 409, 410.
Gaylussit 464, 495.	Geschmeidig 890, 891.	Glaselektrizität 410,
Gazolyte 456, 457.	-	415.
Geadert 843	tionen 195, 198, der	Glaserz 75, 242, 281,
Gebirgsarten 458, 460	Rhomboederreihe	812, 565.
579	155, der Strahlenbre-	Glasglanz 804.
Gediegen 449, 454	chung 848.	Glaskopf, brauner 552,
Gedrit 524	Gestalt 480.	rother 552, schwar-
Geflammt 841, 343		zer 555.
Gefleckt 842.	Gestörte Bildung 298.	Glaskopfartige Zusam-
Gefüge 237		mensetzung 292.
Geglättete Flächen am		Glaskopfstruktur 298.
Alaunschiefer 897.	)	Glatte Flächen 228.
Gehlenit 538	and and a second and a second	Glatte Spiegel 821.
Gekörnt 228.	women, man	Glauberit 411, 492.
Gekohite Stoffe 449		Giaubersalz 347, 487,
Gekrösestein 811, 812	1,,	488.
Gekrümmt 228, 831.		Glaukolith 527.
Gelbbleierz 131, 136,		Gleichartig 426, 488,
166, 168, 169, 196,	•	499, 484.
239, 246, 247, 259,	• -	Gleichartigkeit 441.
<b>888, 412, 50</b> 4.	Giallo antico 465.	Gletschereis 810

Gietscherschiiffe 821.	Granitstruktur 815.	Gymnit 515.
Glimmer 239, 244,	Granitspiegel 290.	Gyps 282, 289, 247,
247, 259, 279, 281,	Granulit 582.	248, 272, 283, 285,
815, 817, 829, 885,	Graphit 810, 822, 884,	292, 802, 829, 845,
861, 869, 870, 877,	408, 412, 488, 447,	358, 361, 364, 384,
882, 891, 411, 418,	458, 488.	886, 889, 891, 893,
421, 451, 454, 458,	Graphite 518.	896, 401, 411, 491,
467, 481, 519, 521.	Graphites 451.	431, 454, 464, 467,
Glimmerschiefer 582.	Grausiiber 506.	498.
Glottalit 527.	Granspiessglansers	Gypekugel 284.
Glyphinsteatit 517.	454, 568.	Gyroide 48, 92, 94, 108.
G-melinit 118, 528, 539.	Graustein 581, 588.	
Gneiss 815, 582.	Grauwacke 582.	Ħ.
Gneissstruktur 815.	Greenockit 570.	<b>11.</b>
Gökumít 545.	Greenovit 546.	Haarförmig 286.
Gothit 552.	Greisen 588.	Haarkies 561.
Gold 66, 75, 78, 80, 85,	Grengesit 580.	Haarsalz 491.
197, 256, 286, 328,	Grenswinkel des ein-	Haarvitriol —
833, 344, 346, 889,	tretenden Licht-	Habronemera 552.
894, 402, 410, 419,	strahles 348.	Habronemmalachit 509.
481, 486, 489, 447,	Grit 587.	Hackig . 296.
449, 456, 467, 558.	Grobkörnig 292, 296.	Hämatit 413, 552.
Gonyometer 26, 66, 71,	Grösse der Kanten 38.	Hämatitisch 292.
850.	Groroilith 514.	Hämmerbarkeit 391.
Goslarit 490.	Grosskörnig 292.	Hämmer zum Forma-
Grammatit 535.	Grossmuschlig 296.	tisiren 297.
Grammite 451.	Grossular 545.	Härte 887, 898, 432.
Granat 78, 82, 85, 87,	Grünbleierz 508.	Härtescala 898.
197, 234, 285, 289,	Grüne Eisenerde 508.	Haidingerit 464, 494,
242, 251, 291, 293,	Grüneisenstein	568.
829, 887, 854, 886,	Gränerde 887, 577.	Halate 451.
412, 428, 454, 467,	Grünstein 581.	Halbaryt 500.
544.	Grünsteinartiger Ba-	Halbdurchsichtig 345.
Granatbiende 462, 570.	salt 579.	Halbhart 401.
Granatdodekaeder 75.	Grundgestalten 149.	Halinea 454.
Granatoeder 75, 458.	Grus 583.	Hallith 447.
Granatold 46, 75.	Gunyaquilit 574.	Hallithe 45%.
Grand 583.	Gufferlinie 311	Halloysit 519.
Granat 545.	Gummierz 549.	Halochalcite 452,
Granit 279, 288, 290,	Gummit 512.	Haioide 830, 450, 458
315, 318, 320, 321,	Gurhofian 498.	461, 482, 492.
392, 573, <b>5</b> 82.	Gusseisen 392.	Haloidsteine 453
Granitell 589, 587.	Gussetahl 411.	Halotrichit 491.

	[ TP ]	77 40 405
Handgonyometer 27, 28.	•	Hornerz 66, 885.
Hangendes 318, 819.	42, 48, 138, 148.	Hornfeis 583.
Harmotom 269, 399,	Hemiprismen 54, 149,	Hornmangan 587.
572.	180.	Hornquecksilber 506.
Harringtonit 528.	Hemipyramidale Axen	Hornsither —
Hart 401.	41.	Hornstein 285, 295,
Hartin 575.	Hemiquarzoid 946.	296, 801, 302, 307,
Hartit 894, 579.	Hemitropie 255.	819, 825, <b>831, 835,</b>
Hartkobalterz 560.	Hepatinerz 513.	846, 401, 588.
Harttantaierz 548.	Hepatit 501.	Hornsteinporphyr 585.
Harz 98, 279, 889,	Herderit 464, 497.	Hudsonit 584.
485, 509.	Hercinit 540.	Humboidtilith 588.
Harzartige Stoffe 449.	Herrerit 508.	Humboldtin 578.
Harze 485, 578, 574.	Herschelit 528.	Humboldtit 596.
Harzelektrizität 409,	Hessit 556.	Humit 544.
418.	Heterokiin 555.	Humus 809, 815.
Hatchetin 574.	Hetepozit 495.	Hundszahn 121.
Haŭyn 527.	Heterosit 494.	Hureaulith 494.
Haufenwolke 287.	Heulandit 247, 329, 339,	Huronit 544.
Hauptaxe 41, 42.	384, 580.	Hversalt 491.
Hauptfarben 882.	Hexaeder 54, 188.	Hyalinea 454:
Hauptschnitt 58.	Hexakisoktaeder 85.	Hyalith 285, 288, 542
Hausmannit 181, 266,	Hexakistetraeder 100.	Hyalomicte 583.
585.	Hexakontaeder 108.	Hyalosiderit 543.
Hatiyn 469.	Himmelstein 289.	Hyazinth 838, 545.
Haydenit 528	Hirsenstein 586.	Hydratlens 451.
Haytorit 549.	Hisingerit 518.	Hydraulischer Kalk 588.
Hebetin 502.	Höhlenkaik 586.	Hydrargillit 96, 519,
Hedenbergit 248, 535.	Hohlspath 534.	Hydrargyrete 449.
Hedyphan 503.	Holoedrisch 90, 94.	Hydrargyrides 457
Hekatonikosaeder 108,	Holz, bituminoses 340.	Hydroboracit 498
109.	Holzkohle 810.	Hydrogen 456.
Heliotrop 849, 542.	Holzkupfer 507.	Hydrogengas 486.
Helvin 97, 545.	Holzstämme, verstei-	Hydrogenides 453, 457.
Hématites 451.	nerte 807.	Hydrogenoxide 450.
Hemianorthotyp 147.	Hoizzinnerz 340.	Hydroite 451
148.	Homoedrisch 90, 98.	Hydrokarbonate 449.
Hemidomen 54, 146.	Honigstein 196, 259,	Hydrolith 528.
Hemiedrie 89, 90, 125,	578.	Hydrolysimiens 451,
185.	Hopeit 464, 495.	455.
Hemlmorph 254.	Hornblei 504.	Hydrolyte 450, 453.
Hemioktaeder 95.		
TICIMIO MONCOCT 44.	Hornblende 454, 535.	Hydromagnesit 498,

Hydrophit 515	Inoceramus 309.	Johnit 538.
Hydropit 587		Johnstonit 566.
Hydrostatische Wage	eszenz durch 491.	Junkerit 499.
404		Jurinit 547.
Hydrotalkit 517	1 9	0
Hydrothiongas 484	Interferenzphänomene	
Hydrous - lolite 517	•	K.
Hypergyrit 579	Iod 890, 408, 419, 486	Kadmium 390, 408, 419,
Hypargyronblende 572		456.
Hypersthen 829, 524	Iodides 458, 457.	Kämmererit 522.
Hypochlorit 508	Iedit 506.	Kakochlor 514.
Hyposkierit 588, 584	Iodsilber 516.	Kakoxen 496.
Hypostilbit 529	Iodquecksliber 572.	Kalamit 535.
Hystatit 559	Iolith 541.	Kalisalze 448.
	Iridium 402, 419, 486,	Kalisulphat 860, 411.
I.	449, 456, 557, 558.	Kalium 403, 419, 436,
	Iridosmiu 558.	449, 456.
Ichthyophthalm 580	Irisiren 846, 888, 884.	Kaliumchiordr 488.
Identisch 488		Kalk, oxalsaurer 492.
Identität —	Irit 559.	Kalkerde 421.
Idiolektrisch 410	Iserin 828, 551.	Kaikhaioid 479, 497.
Idokras 166, 169, 233	Isoklinische Krystalie	Kalkmalachit 509.
246, 276, 871, 469		Kalkoligoklas 538.
545	Isolirung 411, 410.	Kalkpyramiden 119.
Idrialit 574		Kalkringe 288.
Igloit 497	1	Kalksalze 448.
lkosseder 108	•	Kalkschlamm 896, 397.
Ikositesseraeder 81		Kalksedimente 318.
82, 100, 105	ł	Kalksinter 491, 498.
ikositetraeder 79, 81	•	Kalkspath 115, 121,
82, 100, 105, 108		123, 156, 161, 163,
Ildefoneit 548		196, 209. 230, 233,
Elmenit 471, 547, 550		236, 237, 244, 246,
Hyporphyr 588		259, 262, 277, 282,
Incombustibilen 448	1	285, 287, 292, 298,
Indianit 588		806, 812, 814, 816.
Indicolith 544		219, 845, 853, 862,
Individuum 90, 426		870, 878, 874, 877,
487, 458, 478	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	884, 889, 896, 411,
Inflammabilien 448,454		413, 491, 488, 454,
Inflammables 451 Influsorienlager 815	1	464, 480, 498.
~		Kalkspath, Synonym
Innige Gemenge 460	Johannit 490.	von Calcit 498.

Kalkspathgänge 8	318.	Katogene Pseudomor-	Klassifikation 441.
Kalkspathscalenoede	er	phosen 808.	Klausthalit 566.
158, 1	160.	Katoptrik 827.	Klebschiefer 583.
Kalkstein 285, 291, 2	93,	Katzenauge 885, 886,	Kleinkörnig 292, 296.
295, 296, 819, 8	326,	478, 548.	Kleinmuschlig 296.
881, 885, 899, 4	01,	Kausimkies 561.	Kleintraubig 285.
420, 424, 425, 4	134,	Kennzeichenreihen 430.	Klingstein 585.
464, 479, 480, 4	98.	Keramohalit 491.	Klinoklas 509.
Kalkstelnflötze 8	313.	Kerasin 504.	Knebelit 545.
Kalktropfstein 2	88.	Kerat 353, 388, 391,	Knoblauchgeruch 425.
Kalktuff 4	198.	451, 458, 486, 482,	Kobalt 890, 894, 408,
Kalomel 5	506.	506.	419, 490, 486, 449,
Kaltes Anfühlen 8	89.	Kermes 571.	456.
Kalzit (siehe Calci	it)	Kern 946.	Kobalt, fasriger wels-
465, 4	180.	Kerngestalt —	ser Speis- 560.
Kalzide 4	56.	Kerolith 515.	Kobaltheschiag 347.
Kalzinirt 3	309.	Kersanton 583.	Kobaltblüthe 839, 844,
Kammkies 5	561.	Kerstenit 560.	889, 419.
Kampylit 5	503.	Keilflächner 186.	Kobalterz 464, 494.
Kanelstein 5	545.	Kibdelophan 260, 550.	Kobaltglanz 66, 75.
Kaneit 5	559.	Kiese 828, 346, 890,	Kobaltin 560.
Kanten 26, 38, 2	33.	443, 450, 451, 458,	Kobaltkies 75, 388, 468,
•	150.	462, 467, 477, 485,	560.
Kantenwinkel	88.	559.	Kobaltmanganers 514.
Kanonenspath 1	123.	Kieselkupfer 511.	Kobaltsalze 448.
Kaolin 805, 831, 8	394.	Kieselpanzer	Kobaltvitriol 489.
, , ,	577.	Kieselmagnesit 498.	Kobellit 549.
Kapnit 5	502.	Kieselsaures Mangan-	Kobold 447.
Karbonate 488, 4	149,	oxydul 587.	Koboldine 560.
•	151.	Kieselschiefer 542.	Kochsalz 488.
Karinthin 5	585.	Kleselsinter —	Kochsalzsäure 447.
Karnat '	579.	Kieselstein —	Königin 510.
Karniol 346, 5	542.	Kieseltuff —	Könlit 574.
Karpathensandstein		Kieselwismutherz 502.	Körner 235.
	584.	Kiesvierundzwanzig-	Körnig 291, 815.
Karpholith 338, 5	537.	flach 105.	Körper 26.
	196.	Kieszwölfflach 102.	Kohle 321, 344, 889,
Karstenit 464, 4	95.	Kilbrickenit 569.	450, 451, 454, 456.
	23.	Killinit 518.	458, 486, 575,
	56.	Kirwanit 517.	Kohlenblende 575.
Kassiterit 478, 5		Klapperstein 825.	Kohlensäure 320, 447,
Kathode 801, 4		Klaprothine 538.	486.
,	301.	•	Kohlensandstein 321.
Katogen 3	301.	Klasse 412, 444, 458.	Kohlensandstein 331.

Kohlenstoff 419, 436.	Krystaligestalt 26.	Kupferlasur 263, 284,
448, 450,	Krystallgruppe 283.	300, 802, 836, 843,
Kohlenwasserstoffgas	Krystallographie 26.	412, 508.
486.	Krystalloide 15, 285.	Kupfermangan 513.
Kohligharzige Substan-	Krystallreihe 185, 499.	Kupfernickel 296, 412,
zen 452,	Krystallrinde 299.	559 <b>,</b> 560.
Kokkolith 291,236, 534.	Krystallschalen 276.	Kupferoxyd 510.
Kollyrit 577.	Krystalisystem 181.	Kupferpecherz 513.
Kombinationen 195.	Krystallwinkel 233.	Kupferroth 838.
Kombinationskanten	Kuboit 527.	Kupfersalze 448, 454.
200.	Kühlend 423.	Kupfersammterz 508.
Kombustibilien 448.	Künstliches System	Kupferschaum 509, 510.
Konglomerate 316.	442.	Kupferschiefer 580,310.
Konit 498.	Kugelbasalt 817.	Kupferschwärze 514.
Konvex, konkav 233.	Kugelbildung 284.	Kupfersmaragd 508.
Konkretionen 285.	Kugeldiorit 817, 583.	Kupfervitriol 412, 490.
Kontaktelektrizit 409.	Kugelfels —	Kupferwismutherz 568.
Koralien 809.	Kugelgrünstein —	Kupholith 525.
Korallenfragmente 326.	Kugeln 284, 285, 312,	Kuphongiimmer 523.
Koralienriffe 315.	813.	Kuphonbaloid 495.
Kornit 588.	Kunstprodukte 1.	Kuphonspath 884, 448,
Kornisch Zinnerz 548.	Kupaphrit 509.	468.
'Korund 118, 224, 264,	Kupfer 66, 80, 196,	Kuphonspath, orthoto-
281, 389, 899, 411,	256, 286, 312, 328,	mer, Synonym von
444, 468, 466, 589,	888 889, 890, 894,	Thomsonlt 529.
540.	408, 410, 417, 419,	Kurz 318, 397.
Krablit 583.	486, 447, 449, 456,	Kyanit 248, 280, 336,
Krassik —	467, 559.	841, 861, 882, 401,
Kraurit 508.	Kupferbiau 511.	411, 467, 468, 519,
Kreide 285, 296, 881,	Kupferantimonglanz	<b>5</b> 24.
893, 464, 480, 498.	564.	Kymatin 516.
Kreuzstein, Synonym	Kupferblende 563.	Kyproide 47, 93, 97.
von Harmotom 527.	Kupfererz 478, 548.	Kyrosit 569.
Krisuvigit 510.	Kupferglanz 268, 334,	•
Krokolt 862, 504.	<b>8</b> 83 <b>,</b> 41 <b>9,</b> 5 <b>6</b> 5.	L.
Krokydolith 525.	Kupferglimmer 509.	
Krongias 353.	Kupfergrün 511.	Labrador 385, 275, 322,
Krumme Flächen 231.	Kupferindig 570.	448, 469, 496, 534,
Kryolith 239, 253, 464,	Kupferkies 186, 166,	553.
486, 495.	168, 196, 199, 216,	Längsflächen 146, 178,
Krystalldruse 288.	247, 265, 281, 831,	178, 180.
Krystalle 15, 18, 283.	833, 884, 412, 463,	Längshemidomen 149,
Krystallflächen 270.	562	180.

424	м

## BEGISTES.

Lare	810.	Lepidokrokit, su Göthit   1	Linseners 506.
mus c	818.	•	Linsenförmig 232.
Lager	452.		Liquid 890.
Lamprochalcite	505.		Lirokonit 500.
Lanarkit			- · · · · ·
Lanthan 419, 436	500. 500.		
Lanthanit	•		Listwänit 584.
Lasionit	496.		Literatur 19.
•	508.		Lithlum 419, 486, 456.
Lasurmalachit	508.	-	Lithographischer Stein
Lesurspath , prise		Lettenkohle 809.	835.
discher, zu La			Lithophanes 451.
	<b>538.</b>		Loboit 545.
	527.	,	Lölingit 559.
Latrobit	584.		lões 584.
Laumonit 313,	304,		Loweit 492.
	<b>528</b> .		Logarithmen 56.
Lava 318, 588,			Lomonit 249.
Lavendulan	577.		Lophoit 520.
Lezulith	588.		Lose <b>23</b> 4, 284.
Lead, cupreous st	-	Leuzitoeder 82, 85. I	Lotalit 594.
to-carbonate of	Lead	Leuzitoide 47, 82, 83, I	Lucullit 498.
505, sulphato-c	arbo-	84, 85, <b>9</b> 8. I	Ludus Helmontli 818.
nate of Lead	505,	Leuzitophyr 584. I	Luft 486.
sulphato - tri - c	arbo-	Leusitporphyr — I	Lunnit 511.
nate of Lead	505.	Levyn 582. I	Lupe, dichroskopische
Leadhillit 247,	<b>5</b> 05.	Lherzolith 584.	358.
Leberblende	571.	Libethenit 250, 412, ]	Lydischer Stein 385.
Leberers	572.	507.	
Leberfels	<b>584</b> .	Lichtpolarisation 346,	M.
Leberkies	561.	862.	
Ledererit	<b>59</b> 8.	Lichtstrahl 846.	Macie, Synonym von
Ledorit	546.	Liebenerit 318.	Chiastolith 531,
Leedsit	<b>500</b> .	Liegendes 318, 319.	Macles 295.
Leelit	532.	Lievrit 846, 544.	Maclureit 544.
Lehm	587.	Lignit 575.   ]	Mageres Anfühlen 894.
Lehuntit	525.	Ligurit 546.	Magnesia, Bisilicate of
Leicht zerspress	bar	Limbilith 548.	587, Native hydrate
	<b>39</b> 3.	Limonit 552.	of 529, 244, 259.
Leiter der Elekt	rizitāt	Linarit 508.	Magnesides 457.
	410.		Magnesit 468, 498.
Leithakalk	826,	Links 44.	Magnesitspath 498,
Lenzin	512.	Linnéit 560.	Magnesium 419, 486,
Leonhardit	<b>528.</b>	Linsen 188, 232, 282.	488, 449, 456.
Haidinger's A			30

Haidinger's Mineralogie.

Magneteisenstein 66,75,	Mangansaize 448.	Mejonit 531.
78, 85, 234, 256, 281,	Manganoxydul, kiesel-	Melanerz 478, 553.
834, 407, 412, 551.	saures 533, kohlen-	Melanglanz 472, 569.
Magnetischer Eisen-	saures 587.	Melanglimmer 522.
and 551.	Manganolith 536.	Melangraphit 513.
Magnetismus 887, 407,	Mangansuperoxyd 555.	Melapit 545.
483.	Mangansalze 448.	Melanchlor 508.
Magnetit 551, 552.	Mangansesquisilikat	Melanochroit 504.
Magnetkies 329, 334,	536.	Melanochlormalach.507.
407, 412, 562.	Mangapsilicat —	Melanterit 489.
Magnetnadel 408.	Manganspath 499, 536.	Melaphyr 317, 584.
Magnetitab 408.	Manganskierit 536.	Mellchronharz 573.
Makrodiagonale 32, 140.	Marcelin 555.	Melilith 538.
Malachit 247, 800, 802,	Marekanit 542.	Mellit 131, 338, 412,
	Margarit 214, 452, 448	468, 578.
837, 412, 458, 482,	468, 528, 552, 561	Mellatidiens 451.
506, 509. Malachit . Kalk- 509.	562.	Melopsit 579.
	Margarodit 519.	Menaccanit 551.
Maiachltkiesel 511.	Markasit 270, 277,	Menak 447.
Malacolith 584.	283, 284, 352, 805,	Mendipit 503.
Malakon 546.	412, 467.	Menilit 285, 542.
Maithacit 577.	Marmaroser Diamanten	Mengit 471, 547, 550.
Mancinit 502.	Marmaroser Diamancen 845.	Mennige 577.
Mandeln 818.		Mergel 318, 318, 584.
Mandelatein 576, 584.		Mergelerde 580.
Mandelsteinstruktur		Mergelsandstein 584.
816.	Marmor 287, 291, 842,	Mergelschiefer, bitumi-
Mangan 394, 408, 419,	848, 889, 898, 484,	
480, 488, 447, 449,	461, 465, 498.	
456, 465, 576.	Marmor, carrarischer	Merkur 833, 389, 891,
Mangan, phosphorsau-	884, florentiner 326,	896, 894, 402, 411,
res 499, wasscrhaiti-	rother 813, Ruinen-	419, 420, 456, 465,
, geskohlensaures 458.	marmor 326.	557.
Manganblende 240, 570.	Marmorirt 848.	Meroxen 591.
Manganera 554.	Marok kanischer Seifen-	Mesitin 115, 232, 499.
Manganese, Anhydrous	atein 577.	Mesole 529.
Silicate of 587.	Martit 552.	Mesolin 527.
Manganides 453, 457.	Mascagnin 489.	Mesolith 529.
Manganit 148, 247, 267,	Masonit 528.	Mesotyp 304, 413, 468,
306, 328, 555.	Matt 330, 381.	528.
Mangankiesel 536.	Meerschaum 577.	Messen der Winkel
Manganoxyd 555.	Meerwasser 820.	28, 66.
Manganoxydhydrat —	Mehrfache Zusammen-	Messing 333, 395, 411,
Manganoxydoxydul 55.	setzung 292.	420.

Messingers 5	0, Mineralogische Appa-	Monticellit 543.
Messung der Kryst	II- rate 592.	Moosachat 287.
winkel 66. der B	i e	Moosartig 289.
chungswinkel 8	9. Mineralisirte Körper	Meranen 811.
Metalle 828, 846, 4	6. 806.	Morasterz 552.
448, 450, 451, 4		Morion 478, 548.
458, 458, 477, 5	-	Moroxit 497.
	8. Mineralreich 8.	Morvenit 527.
=	2. Mineralsäuren 449.	Mournit 538.
	4. Mineralspenies 484.	Mühistein, rheinischer
	5. Mineralsubstans —	Mühlsteinporphyr 317.
	8. Mineralsysteme 442,	Müllerin 568.
	1. 446.	Mullicit 494.
Metalioide 449, 4		Murchisonit 532.
	2 Minimum der Ablen-	Muriate 449
-	9. kung 849.	Muriazit 495.
	4. Mirabilit 470, 488.	Murio - Karbonate 449.
	0. Misy 512.	Murkstein 585
	5. Mittellinie 38, 260, 869.	Muschliger Bruch 296,
	0. 875.	Hornstein 583.
	6. Mittelpunkt 39.	Mussit 534
	7. Modelie 26, 66.	Myelia 578.
Metaux natifs ou rea		Mysoria 518.
•	1. Molasse 584.	720
Meteoreisen 283, 2	.	
	2. Molécule 190.	N.
Miargyrit 5		Nachah mende Gestalten
	4 486, 447, 448, 456.	284, 285,
	2. Molybdänglanz 884,	Nacrit 519.
	2. 412, 567.	Nadel, elektrische 409.
-	5. Molybdanit 244, 567.	Nadeleisenerz 143, 552.
Miemit 498, 2:	1	Nadelerz 568.
Miemitisch 292, 3		Nadir 44.
•	3. Molybdän 449.	Nagelfluhe 288, 585.
Mikareli 5	1. Molybdeniens 451.	Nagelkalk 498.
Mikroklin 5	2. Molybdides 457.	Nagyágererz 566.
Milde 390, 8	•	Nagyágit 566.
•	1. Mondstein 532.	Namen 461, 464, 470.
Miloschin 5	7. Monoklashaloid 495.	Namiesterstein 582.
Mimetit 5	3. Monoklinisch 453.	Naphtha 391, 494, 575.
252 1	9. Monophan 580.	Naphthadil 575.
Mimosit 5	ot l wromobases and	TANDERSON OFFI
	1. Monotom 249.	Naphthalin 894.

Napoleonite	596.	Neutrales schwefe	docu-	Nosin -	597.
Natrium 403, 419,		res Risenoxyd	489.	Novaculit	589.
449.		Newianskit	558.	Nussierit	508.
,	495.	Nichtleiter	410.	Nuttalit	531.
Natroith 247, 285,	a06.	Nichtmetallisch	455.		
410, 468, 588,		Nicholson'sches A	rio-		
Natron 422, 428,		meter	406.	0.	
•	488.	Nichol's Prisms	366,	Oberfläche 227.	818,
Natronalaun	491.		867.		430.
	244.	Nickel 890, 894,	408,	Obsidian 294, 285,	296,
Natronsalz 448,	487.	411, 419, 420,	486,	814, 815, <b>385</b> ,	353,
Natronspadumen	538.	447, 449,	456.		543,
Natürliches Syste	m	Nickelblarsenit	5 <b>6</b> 0.	Obsidianporphyr	585.
	448.	Nickelglanz 66,	561.	Ochran	578.
Naturhistorische A	e <b>hn</b> -	Nickelin	559.	O'erstedtit	546.
lichkeit	448.	Nickelkies 888,	462,	Okenit	<b>529</b> .
Naturgeschichte	8.		559.	Oktaeder 44, 45, 4	6, 71,
Naturprodukte	13.	Nickelocker	512.	93, 458. Rektau	gulă-
Naumannit	565.	Nickelsalz	448.	res 453, Rhom	boidi-
Nebengattungen	440.	Nickelspiessglanze	rz.	sches 458, vie	rglio-
Nebengestein	819.		561.	drige 126, zwe	l und
Nebenreihen 160,	169.	Nickelwismuthgin	DS .	sweigliedrige 18	<b>59.</b>
175,	178.		<b>54</b> 8.	Oktaedrit	547.
Negative Axe	355.	Nierförmig 285,	284.	Oligoklas 275,	583,
Negative Elektrizit	ăt.	Nierenkies	569.	Kaikoligokias 5	83.
Nekrolith	585.	Nigrin	547.	Olivenerz	507.
Nekronit	582.	Niobit	549.	Olivenit 412,	507.
Nemalinallophan	518.	Niobium 419,	436.	Olivenmalachit	507.
Nemalith	515.	Nitrate 449,	451.	Olivenöhl –	<b>337.</b>
Neoctese	497.	Nitratin	488.	Olivin 322, 838,	337,
Neoplase	490.	Nitrides	457.		543.
	498.	Nitrocaicit, Nitrom	_		299,
Nephelin 128, 259,		eit, Nitrumsaiz	<b>488</b> .	Omphazit	584.
880, 887, 411,	518,	Nomenklatur	461.	Onkoit	<b>520.</b>
	581.	Nontronit	577.	Onkosin	578.
	585.	Nord '	44.	Onofrit	565.
	589.	Norit	<b>585</b> .	Onyx	542.
	227.	Normale	260.	Oolith	<b>586</b> .
· ·	555.	Normale Bildung		Oosit	531.
	5 <b>26</b> .		814.	Opal 285, 295,	
Neutrale schwefels		Normalgewicht	406.	807, 834, 338,	-
Thonorde mit V	•	Nörrembergischer		846, 958, 885,	
SOT	491.	risationsupparat	868.	394, 401,	542.

#### HEGICTER.

Out-Marken K74	1 Omindo 449 448 459	Peganit 496.
Opalizatiophan 571. Opaliziren 346, 888.	Oxyde 448, 440, 453,	Pegmatit 585.
<b></b>		•
886.	,	Pegmatolith 532, Pektolith 537.
Opaljaspis 888.	1	
Operment 579	Oxydische Brze 454.	Peliom 541.
Ophicalcit 585.	1 ·	Pelokonit 514.
Ophiolith 515		Pelopium 419, 436.
Ophite 451	Oxydische Steine 458.	Penain 520.
Ophiquarzit 585.	Oxygen 456.	Pentagonal - Dodekae-
Oravitzit 519	Oxygenides 456.	der 102, 108.
Ordentlicher Licht-	Ozokerit 394, 575.	Pentagonal-Ikesitetrae-
strahi 854		der 108.
Ordinärer Lichtstrahi	P.	Pentaklasit 584.
854.	F.	Peperin 585.
Ordnung 442, 443, 458,	Palladiides 457.	Peperit
478.	1	Peponit 516.
Organische Verbindun-	1	Peridot 543.
gen 450	1 ' ' '	Periklas 539.
Organischsaure Salze	1	Periklin 275, 276, 279,
450.		280, 582,
Orides 457.	00,000	Peristerit 582.
Orthit 422, 553	Parachrosbaryt 499, iso-	Peritom 250.
Orthokias 532	metrischer, zu Diai-	Periglimmer 523.
	,	Perlit 468, 542.
		Perikerat 506.
Orthotype 42, 52, 110,	1	Perimutter 829.
189, 141, 183.	,	
Osmelith 519.	1	Perimuttergl. 328, 329.
Osmerinea 454.		Peristein 315, 468, 542.
Osmiete 449.	1	Peristeingefüg. 294,817.
Osmides 457.		Perowskit 546.
Osmium 436, 456		Perthit 532.
Osmiam - Iridium 557,	•	Petaliuspath 582.
558.	Paranthin 513.	Petalit —
Osmium verbindungen	Parasitisch 800.	Petzit 556.
452.	Paratom 249.	Petrosiderit 535.
Ost 44	Pargasit 585.	Petuntse 516.
Ostranit 545.	Patrinit 568.	Pfannenkucheneis 811,
Ostrea longirostris 424	Paulit 524.	Pfauenschweifig 888.
Ottrelith 528.	•	Pfeifenröhrig 237, 289.
Oxahverit 530,		Pflanzenreich 2.
Oxalidiens 451.		Phacolith 527.
Oxelit 578.		Pharmakolith 247, 467,
Oxalsaurer Kalk 492.		,
	307.	200, 200.

614		Register.			
Pharmakosiderit	66,	Pikrosmia	514.	Polarischer	Magnetis-
412,	507.	Pikrosminsteatit	_	mus	407, 408.
Phästin	524.	Pimelit	578.	Pole	44, 418.
Phenakit 469,	541.	Pieguit	578.	Polianit	806, 555.
Phillipsit	527.	Pinit	518.	Polirschiefer	831, 585.
Phthanite	542.	Piotis	578.	Polyargit	531.
Phlogopit	521.	Pisolith	586.	Polyadeiphit	545.
Phoenicit	504.	Piscophan	512.	Polybasit	<b>570</b> .
Phoenikochroit		Pistazit 239, 837,	586.	Polyhydrit	<b>\$13</b> .
Pholerit	519.	Pittinerz	519.	Polychroismu	<b>a</b> 875.
Phonolith 815,	816,	Pittisk	512.	Polyhalit	492.
	585.	Plagieder 50, 125,	126,	Polykras	554.
Phosgenit	<b>504.</b>	127,	198.	Polylith	535.
Phosphate	449.	Piagionit	564.	Polymignyt	554.
Phosphor 354, 890,	403,	Plakodin	559.	Polysphärit	503.
419, 428, 486,	456.	Piaema	549.	Polyxen	<b>55</b> 8.
Phosphoressens	887,	Piestisch ·	818.	Poonslith	529.
	490.	Plata verde	506.	Porodine	451.
Phosphoressiren	491.	Piatin 884, 889,	890,	Porōs	894.
Phosphorides	458.	891, 892, 896,	402,	Porpezit	558.
Phosphorit	497.	411, 419, 490,	486,	Porphyr 118,	817, 842,
Phosphorkupfer	507,	447, 449, 456,	558.	-	892, 585.
	511.	Platinides	457.	Porphyrartig	817.
Phosphor wasserst	off-	Plattenförmig 812,	818.	Porphyrbreco	ie 415.
. gas 494,	486.	Plattnerit	501.	Porphyrit	586.
Photizit	537.	Pleochroismus	846,	Porricin	534.
Phthorides	457.		875.	Porzellanbisq	uittafel
Phyllade	<b>588.</b>	Pleonast	540.	_	343.
Phyllit	<b>528.</b>	Pieuroklas	526.	Porzeilanerde	577.
Phyllite	451.	Piinthit	518.	Porzellanjasp	is <b>839,</b> 586.
Phytogenide 458,	468,	Piomb - gomme	505.	Porsellanspat	h 538.
481, 485,	578.	Plombides	457.	Positive Axe	855.
Piausit	<b>375</b> .	Plumbocalcit	498.	- Blektr	izität 410.
Pickeringit	491.	Plumbostib	569.	Potasse	447.
Pictit ·	<b>546</b> .	Piumosit	569.	Prasem	877, 542.
Piemontesischer		Plusinglanz	569.	Prascolith	517.
Braunstein	586.	<b>Polaris</b> ation	862.	Prasilith	_
Pigotit	573.	Polarisationsbūsch	el	Presin	511.
Pihlit	<b>521</b> .	•	864.	Predazzit	498.
Pikrochylineals	491.	Polarisationsinstru	-	Prehnit 247,	
Pikrolith	515.	mente 866, 867,	868.	816, 418,	416, 467,
Pikropharmakolith	498.	Polarisationswinke	i		525, 526.
Pikrophyll	514.	864,	865.	Primitiyform	189.

Prismatische Axen 49.	Puzzolanerde 586.	Pyrargyrit 158, 328,
Prismen 48, 53, 141,	Puzzolit 588.	. 329, 339, 468, 571.
142, 146.	Pyknit 838, 541.	Pyrgom 534.
Prismen, achtseitige 52,	Pyknotrop 515.	Pyrit 251, 259, 283,
dreiseitige 51, 125,	Pyraliolith 516.	284, 285, 302, 305,
190, horizontale 141,	Pyramidale Axen 41.	412, 448, 467, 559,
im polarisirten Lichte	Pyramidale Schnitte -	561.
372, quadratische 52,	Pyramiden 41, 51, 188.	Pyrite 452.
regeimässig sechs-	Pyramiden, dihexago-	Pyrites 451.
seitige 50, 128, 156,	nale 121, ditetrage-	Pyritines . 454.
sechsseitige 50, 51,	naie 181, doppeit acht-	Pyritoeder 102, 105.
123, 125, symme-	seitige 181, doppelt	Pyritoide 48, 91, 102.
trisch sechaseitige	zwölfseitige 121, drei-	Pyritoidische Häisten
51, 125, ungleich-	seitige 125, einfache	92, 94.
winklige zwölfzeitige	dreiseitige 95, gieich-	Pyritoidische Hemie-
123, vierseitige 131,	kantige sechsseitige	drle 125, 136.
zwölfseitige 50, 128.	116, gielehkantige	Pyrochlor 468, 547.
Projektion, horizontale	vierseitige 128, he-	Pyroelektrisität 418.
59.	xagonale 116, meno-	Pyrolusit 306, 328, 412,
Proteit 581.	klinoedrische 143,	468, 555.
Proteolith 588.	rhombische 139, te-	Pyromachite 453.
Protogyn 586.	tragonale 128, un-	Pyromerid 586.
Proustit 571.	gleichkantige acht-	Pyromorphit 118, 128,
Prupnerit 498.	seitige 131, ungleich-	289, 246, 288, 259,
Psammite 588, 587.	kantige sechaseitige	338, 41 <b>2,</b> 468, 503.
Psaturose 472, 570.	119.	Pyrop 66, 839, 853, 545.
Psephite 587.	Pyramidenachtflach 81.	Pyrophyllit 519.
Pseudochrysolith 542.	Pyramidenflächner,	Pyrophysalit 541.
Pseudoapatit 497.	rhombische 189, te-	Pyrorthit 518.
Pseudomorphosen 288,	tragonale 128.	Pyrosklerit 516.
298.	Pyramidengranatoeder	Pyrosmalit 23, 244,
Pseudosommit 531.	85.	<b>46</b> 8, 52 <b>8</b> .
Psilomelan 285, 287,	Pyramidenkanten-	Pyroxen 584.
555.	zwölfflach —	Pyrrhit 589.
Psilomelangraphit 514.	Pyramidenoktaeder 81.	Pyrrhotia 568.
Puddingstein 586.	Pyramidenreihen 166.	Pythagoräischer Lehr-
Pulver der Mineralien	Pyramidentetraeder 97,	satz 55.
881, 848.	100.	
Pumit 542.	Pyramidenwürfel 79.	<b>Q.</b> .
Punamustein 580.	Pyramidoeder 116, 121,	•
Punktirt 842.	128, 181, 189.	Quadrat 30.
Purpurbiende 462, 571.	Pyrantimonit 839.	Quadratoktaeder 128.
Puschkinit 586.	Pyrargillit 517.	Quarz 118, 125, 158,
	· · · · =	

160, 163, 169, 191	, Querschuitt 58, 54.	Retinalith 516.
212, 227, 229, 234		Retinatiophan 512.
289, 246, 259, 260	.	Retinasphalt 574.
281, 283, 296, 298	R.	Betinberyt 499.
305, 307, 815, 32	- 1	Retinit 412, 574.
831, 846, 853, 851	-	Retraktorisch 407.
364, 373, 375, 37		Renesia 488.
388, 391, 398, 899		Rhaphilith 517.
401, 412, 484, 481	-	Rheutinea 454.
467, 541, 595, 541		Rhodalit 576.
552, 589	Rasenvisenstein 553.	Rhodium 402, 418, 420.
Quarafels 549	. Ratoffkit 497.	436, 456.
Quarzgänge 818	. Rauchtopas 339, 542.	Rhodiumgold 558.
Quarzgeschiebe 812	. Rauchwacke 586.	Rhodisit 415, 415, 544.
Quarzite 549	. Rauchkalk —	Rhodochrom 515.
Quarzoide 49, 116	. Rauhe Flächen 228,280.	Rhodochrosit 499.
Quarzoldreiben 16	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Rhodonit 247, 468, 586.
Ouecksilber 390, 419		587.
436, 447, 449, 46	· 1	Rhombendodekaeder
55	• •	75.
Quecksliberblei, Selen	•	Rhombenoktaeder 189,
quecksiberblei 565		458.
Quecksliberkupfer, Se		Rhomboeder 41, 48,
lenquecksilberkupfe		110, 152, 453.
A6:	•	Rhomboederähnliche
Quecksilberleberers	Realgar 338, 383, 572.	Hälfte 126.
575	, , ,	Rhomboeder 111, 152.
Quecksilberhorners	Rechts 44.	Rhomboedrische Axe
500		41.
Quecksilbersalpeter	Reflexionsgonyometer	Rhomboodrische Com-
488	1 -	bination 203.
Quecksilhersnize 448	1	Rhomboedrische Zwil-
Quecksilberverbindun	, , ,	lingskrystalie 259.
gen 455	1 -	Rhomboidaldodekaeder
Ouelien 819		198.
Quellers 555	1	Rhomboides 80, 89,
Queraxe, anorthisch		Rhombus 80.
147, augitische 144		Rhyakolith 532.
optische 260.	Reissblei 513.	Riemannit 511.
Querfläche 146, 146		Riesentöpfe 821.
172, 178, 180	•	Ringsystem 868.
Querhemidomen 148		Riolith 565, 572.
18:		Rionit 572.
10.	t recoin ##/, 401.	RIVER   3/2.

Rubinoliende   462, 571.   Salzsaure   486.   Recklandit   516.   Rubinglimmer su   G5-   Salzsaures   Gas   486.   Salzsaures   Gas   486.   Salzsaures   Gas   486.   Salzsaures   Gas   Salzsaures   Gas   486.   Salzsaures   Gas	WAS 63 No. 6	raa 1	M. M. M 1. 100	da 1 .		
Röschgowächs 472, 570.   Röthiel 339, 562, 578.   Reinenförmig 845.   Reinenmarmor 826.   Reinenmarmor 827.   Romansowit 545.   Rundzeilig 298.   Rundzeilig 298.   Rundzeilig 298.   Rutil 168, 246, 259, 280, 344, 413, 438, 467, 468, 547.   Roseltan 531.   Roseltan 531						-
Röthel 333, 552, 578.   Ruineaförmig 343.   Rainenmarmor 326,   Romansowit 545.   Ruinenmarmor 326,   Sand 318, 586.   Sandstein 315, 335, 391, 332, 587.   Rundzeilig 289.   Rundzeilig 289.   Rundzeilig 289.   Rundzeilig 289.   Rundzeilig 289.   Ruili 163, 246, 259,   Sandsteinartiger Grammit 500.   Rundzeilig 289.   Rundzeilig 289.   Ruili 163, 246, 259,   Sandsteinartiger Grammit 500.   Rundzeilig 289.   Ruili 163, 246, 259,   Sandsteinartiger Grammit 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   Sandsteinartiger 500.   San			~			
Rohwand   473, 498.   Ruinenmarmor   326,   Sand   318, 586.   Romansowit   545.   Roméin   50.   Rundzellig   299.   Rutili   168, 246, 259,   Sandsteinartiger   Granklein   Granklein   292.   Roselian   531.   Roselian   531.   Roselian   531.   Roselian   531.   Rosenquarz   839.   Roselian   531.   Rosenquarz   839.   Rothbleiers   336, 354,   364, 412, 504.   Rotheisenstein   294.	• ,		thit	<b>552.</b>	Salzthon 586	١.
Romanzowit   515.   Roméin   50.   Rundzeilig   289.   Rulli   168, 246, 259.   280, 344, 413, 438,   280.   280.   344, 413, 438,   280.   280.   344, 413, 438,   380.   280.   344, 413, 438,   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   380.   3	Röthel 339, 552,	<b>578.</b>	Ruinenförmig	848.	Saiztropistein 289	
Roméin   50.   Rundzeilig   289.   Rutil   168, 246, 259, 280, 344, 413, 438, 488, and to 580.   Sandateinartiger Grantic Structur   292.   Sandateinartiger Grantic Structur   293.   Sandateinartiger Grantic Structur   295.   Sandateinart	Rohwand 472,	<b>19</b> 8.	Ruinenmarmor	326,	Sand . 318, 586	
Roogenstein 994, 398, 586.   Rutil 168, 246, 259, 280, 344, 413, 438, 467, 468, 547.   Sandsteinartiger Grant	Romanzowit (	545.		397.	Sandstein 315, 325, 391	
Roogensteinartig   292	Roméin	<b>50.</b>	Rundzeilig	289.	398, 587	
Roogensteinartig   292	Roogenstein 294,	398,	Rutil 168, 246,	259,	Sandsteinartiger Gra-	
Roogensteinstruktur   292.   467, 468, 547.   Sandsteinstruktur   293.   Roselian   531.   Sandhänder   398.   Sapphir 160, 163, 196, 259, 277, 386, 341, 362, 412, 504.   Saile   488.   Saccharit   531.   Sächsische Wunderger   578.   Saule   488.   Saile, voltaische   417.   Saulenförmig   317.   Saulensteinspiegel   Saulenförmig   317.   Saulenförmig   318.   Saulenförmig   318.   Saulenförmig   319.   Saulenfö	•			-	1	).
Roselian   Sal.   Sanihānder   Sal.   Sapphir   160, 163, 196, 259, 277, 386, 341, 364, 412, 504.   Saule   Salle   Salle   Sapphir	Roogensteinartie	292		•		•
Roselian   S31.   Saalhänder   S38.   Saccharit   S31.   Saccharit   S31.   Saccharit   S31.   Saccharit   S31.   Sapphirin   S40.   Sapphirin	•		,,	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		-
Roselit   494.   Saaihänder   898.   853, 877, 540.   Sapphirin   542.   Sapphirin   540.   Sapphirin   54	•					•
Roselit   494.   Saalhänder   898.   853, 877, 540.			8.		, ,	•
Rosenquarz   S39,   Saccharit   S31.   Sapphirin   S40.   Saconarit   S31.   Sapphirin   S40.   Saconarit   S31.   Sapphirin   S40.   Saconarit   S32.   Sapphirin   S40.   Saconarit   S32.   Sapphirin   S40.   Saconarit   S32.   Sapphirin   S40.   Saconarit   S32.   Sapphirin   S40.   Sapphirin					, , , -	•
Rosit   531.					·	
Rosso         465.         erde         579.         Sapparit         524.           Rosszahn         472.         Säule         188.         Sapparit         524.           Rothbielerz         383, 354, 364, 412, 504.         Säule, voltaische 417.         Säule 317.         Sassolin         487.           Rotheisensteinspiegel         520.         Saliti         448, 457, 458, 481, 484.         Sassolin         487.         Sassolin         488.	•				**	-
Rosszahn         472.         Säule         188.         Sarkolith         528, 539.           Rothblelerz         388, 354, 364, 412, 504.         Säule, voltaische 417.         Sassolin         487.           Rotheisenstein         294, 297, 302, 407, 432.         Säure 448, 457, 458, 486.         Sattelförmige Linsen         282.           Rotheisensteinspiegel         Safflorit         560.         Sahlit 443, 534.         Sauerstoff 419, 436, 448.           Rothgittigerz         121, 124, 499.         Glauberi 470, 488.         Sauerstoffverbindungen         Sauerstoffverbindungen           Rothgittigerz         121, 124, 454, 571.         Salinische Erze 454.         Saussurit 893, 539.         Saussurit 893, 539.           Rothkupfererz         66, 75, 78, 339, 413, haarförmiges         Salinische Steine 454.         Scaptinea 454.         Scaptinea 454.           Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.         Salpetersäure 80, 268, 411, 5chaalstein 587.         Schabasit 598.           Rothmanganerz         839.         448.         Schaig 991, 299.           Rothmanganerz         839.         446, 448, 453, 458, 458, 468.         Schaiges Bohnerz 552.           Rothspiessglanzerz         87.         467, 481, 487, 483.         Scheelbaryt 502.           Rothstein         536.         Salzige Fossilten 447.         Scheelbe			Sächsische Wund	der-	Saponit 578	
Rothblelerz         388, 354, 364, 412, 504.         Säule, voltaische 417.         Sassolin         487.           Rothelsenstein         294, 297, 302, 407, 432.         Säulenförmig         317.         Sasso nero         584.           Rothelsensteinspiegel         820.         Safflorit         560.         Sauer         423, 424.           Rothmanganerz         389, 499.         Sal catharticum Astracanense 490, mirabile Glauberi         Glauberi         470, 488.         Sauerstoffverbindungen           Rothgitigerz 121, 124, 125, 157, 235, 244, 264, 313, 362, 377, 481, 454, 571.         Salinische Erze         454.         Saussurit         893, 589.           Salinische Steine         454.         Scapolith         458.         Scapolith         458.           Rothkupfererz         66, 75, 78, 399, 413, haarförmige         Salinische Steine         454.         Scapolith         458.           Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.         Salpetersäure         447.         Schalsetein         587.           Rothmanganerz         839, 499.         Sals         848.         Schaliges Bohnerz         552.           Rothmanganerz         876.         829, 488.         Scharfkantig         296.           Rothspiessglanzerz         87.         467, 481, 487, 483.         Scheelbaryt	Rosso	465.	erde	57P.	Sapparit 594	•
864, 412, 504.         Säulenförmig         317.         Sassb nero         584.           Rothelsensteinspiegel         481, 486.         292.           Rothelsensteinspiegel         820.         Sahlit         443, 534.         Sauerstoff 419, 436.           Rothmanganerz         339,         631 catharticum Astracanense 490, mirabile Glauberi         470, 488.         Sauerstoffverbindungen 452.           Rothgittigerz 121, 124,         641, 312, 362, 377, 481, 454, 571.         Salminker Erze 454.         Saussurit 393, 589.           Rothkupfererz 66, 75, 78, 399, 413, haarförmige 518.         Salminkkrystalle 235.         Scaptinea 454.           Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.         Salpetersüure 447.         Schabsit 598.           Rothmangan 125, 121, 168, 196, 877.         Salpetersüure 147.         Schaliges Bohnerz 552.           Rothmanganerz 839, 499.         Sals 984, 380, 399, 5chaumkalk 198.           Rothoflit 515.         467, 481, 487, 483.         Schaelges Bohnerz 552.           Rothstein 536.         Salzig 428.         Scheelbaryt 509.           Robellan 521.         Salzig Fossillen 447.         Scheelbiespath 504.           Rubellit 544.         Salzige Fossillen 447.         Scheelit 131, 186, 166,	Rosszahn	478.	Săule	. 188.	Sarkolith - 528, 539	١.
Rothelsenstein   294,   297, 302, 407, 432.   481, 486.   282.	Rothblelerz 338,	854,	Säule, voltaische	417.	Sassolin 487	
## 1897, 802, 407, 432.  ## Rothelsensteinspiegel*  ## 820.  ## 820.  ## 821.  ## 821.  ## 821.  ## 822.  ## 823.  ## 823.  ## 824.  ## 823.  ## 824.  ## 825.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 826.  ## 82	864, 412,	504.	Säulenförmig	817.	Sasso nero 584	
## 1897, 802, 407, 432.  ## Rothelsensteinspiegel 890.  ## Rothmanganerz 839, 531 catharticum Astracanense 490, mirabile 61 Glauberi 470, 488.  ## 125, 157, 235, 244, 531, 342, 377, 431, 454, 571.  ## Rothkupferers 66, 75, 78, 399, 413, hear-formiges 518.  ## Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.  ## Rothmangan 125, 121, 158, 196, 877.  ## Rothmangan 125, 126, 159, 236, 436, 159, 159, 236, 159, 236, 159, 236, 159, 236, 159, 236, 159, 236, 159, 236, 236, 236, 236, 236, 236, 236, 236	Rotheisenstein	294,	Saure 448, 457.	458,	Sattelförmige Linsen	
Sample	297, 802, 407,	432.				
Rothmanganerz   830.   Sahlit   443, 534.   Sauerstoff   419, 436, 448.			•			•
Rothmanganerz   339,   Sal catharticum Astracanense 490, mirabile   Glauberi 470, 488.   Sauerstoffverbindungen   452.   544, 312, 362, 377, 451, 454, 571.   Salinische Erze 454.   Saussurit 893, 539.   451, 454, 571.   Salinische Steine 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 454.   Scaplinea 458.   Scaplinea 454.   Scaplinea 458.   Scaplinea 459.		,			. ,	
Canense 490, mirabile   Canense 490, mirabile   Canense 490, mirabile   Canense 490, mirabile   Canense 490, 488.   Gen	,				•	•
Rothgittigerz 121, 124, 125, 157, 235, 244, 125, 157, 235, 244, 264, 312, 362, 377, 481, 454, 571.         Glauberi 470, 488. gen 452. Saussurit 893, 539.         452. Saussurit 893, 539. 539. 539. 539. 539. 539. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318. 5318		,			1-1-	•
125, 157, 235, 244,       Salinische Erze       454.       Saussurit       893, 539.         261, 312, 362, 377,       Salinische Steine       454.       Scapolith       458.         431, 454, 571.       Salmink 287, 423, 489.       Scaptinea       454.         Rothkupferers 66, 75, 78, 399, 413, hear-formiges       518.       Salpeter 260, 268, 411, 423, 488.       Schalstein       587.         Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.       Salpetersäure       447.       Schalig       291, 292.         Rothmanganerz 339, 499.       Saiz 284, 330, 399, 5chaumkalk       498.       Scharfkantig       296.         Rothoffit 515.       467, 481, 487, 483.       Scheelbaryt       509.       447.         Rothstein 536.       Salzig 423.       Scheelbaryt       509.         Robellan 521.       Salzig Fossilien 447.       Scheellt 131, 136, 166,         Rubellit 514.       Salzige Fossilien 447.       Scheelit 131, 136, 166,		_	,			
264, 312, 362, 377,       Asimische Steine 454.       Scapolith 458.         481, 454, 571.       Salmisk 287, 423, 489.       Scaptinea 454.         Rothkupferers 66, 75, 78, 399, 413, hear-formiges 518.       Salpeter 260, 268, 411, 423, 488.       Schaalstein 587.         Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.       Salpetersäure 1447.       Schabest 528.         Rothmanganerz 839, 499.       Schalige Bohnerz 552.         Rothoffit 515.       Asiz 284, 830, 899, 5chaumkalk 498.         Rothoffit 515.       Asi, 448, 453, 458, 5cheelbaryt 509.         Rothstein 536.       Salzig 423.         Rubellan 521.       Salzig Fossilien 447.         Rubellit 514.       Salzige Fossilien 447.         Scheelit 131, 136, 166,	• • ,	•	,		8	•
481, 454, 571. Rothkupferers 66, 75, 5almiak 387, 423, 489. Rothkupferers 66, 75, 5almiakkrystalie 235. Rothmangan 113, 121, 158, 196, 877. Rothmanganerz 839, 499. Rothmanganerz 839, 499. Rothoffit 515. Rothspiessgianzers 57. Rothspiessgianzers 57. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 531. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 536. Rothstein 546.	- 1					
Rothkupferers 66, 75, 78, 399, 413, haar-förmiges 518.         Salpeter 260, 268, 411, Schaalstein 587.           Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.         Salpetersäure 447.         Salpetersäures Natron 259, 488.         Schaliges Bohners 552.           Rothmanganerz 839, 499.         Sals 284, 830, 899, 488.         Schaumkalk 498.           Rothoffit 515.         416, 448, 453, 458, 5cheel         Scheelbaryt 503.           Rothspiessgianzerz 57.         467, 481, 487, 483.         Scheelbaryt 503.           Rothstein 536.         Salsig 423.         Scheellerz 549.           Rubellin 544.         Salzig Fossilien 447.         Scheelit 131, 136, 166,	, , ,	•				•
78, 399, 413, hear-formiges       Salpeter 260, 268, 411, 423, 488.       Schaalstein       587.         Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.       Salpetersäure A47.       Schalig Sp1, 292.         Rothmanganerz       839, 499.       Schaliges Bohnerz 552.         Rothoffit       545.       848, 448, 453, 458, 5cheult 498.         Rothspiessgianzerz       57.       467, 481, 487, 483.       Scheelbaryt 503.         Rothstein       536.       Salzig       423.       Scheelberz       549.         Rubellan       521.       Salzig       423.       Scheelit 131, 136, 166,         Rubellit       544.       Salzige Fossilien       447.       Scheelit 131, 136, 166,			Salmiak 287, 423,	489.	Scaptinea 454	•
förmiges         518.         423, 488.         Schabasit         598.           Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.         Salpetersäures         447.         Schalig         391, 293.           Rothmanganerz         839, 489.         Schaliges Bohnerz         553.           Rothoffit         515.         446, 448, 453, 458, 458, 458, 458, 467, 481, 487, 483.         Scheelbaryt         503.           Rothstein         536.         Salzhydrate         457.         Scheelberpath         504.           Rubellan         521.         Salzig         423.         Scheelit 131, 136, 166,           Rubellit         544.         Salzige Fossilten         447.         Scheelit 131, 186, 166,	• ,		Salminkkrystalie	235.	Scarbroit 518	•
Rothmangan 115, 121, 158, 196, 877.         Salpetersäures Natron Schaliges Bohnerz 552.           Rothmanganerz 839, 199.         259, 488.         Schaliges Bohnerz 552.           Rothoffit 515.         259, 488, 458, 458, 458, 458, 458, 458, 467, 481, 487, 483.         Scheelbaryt 503.           Rothstein 536.         Salzhydrate 457.         Scheelbelspath 504.           Rubellan 521.         Salzig 428.         Scheelit 131, 186, 166,           Rubellit 514.         Salzige Fossilien 447.         Scheelit 131, 186, 166,	78, <b>399</b> , 418, h	-186	Saipeter 260, 268,	411,	Schaalstein 587.	•
158, 196, 877.       Salpetersaures Natron       Schallges Bohnerz 552.         Rothmanganerz       839, 489.       259, 488.       Scharfkantig       296.         Rothoffit       515.       416, 448, 453, 458, 458, 458, 458, 467, 481, 487, 483.       Scheelbaryt       502.         Rothstein       536.       Salzhydrate       457.       Scheelberyt       502.         Rubellan       521.       Salzig       428.       Scheelit 131, 186, 166,         Rubellit       514.       Salzige Fossillen       447.       Scheelit 131, 186, 166,	förmiges .	5 18.	423,	488.	Schabasit 598	
158, 196, 877.       Salpetersaures Natron       Schallges Bohnerz 552.         Rothmanganerz       839, 489.       259, 488.       Scharfkantig       296.         Rothoffit       515.       416, 448, 453, 458, 458, 458, 458, 467, 481, 487, 483.       Scheelbaryt       502.         Rothstein       536.       Salzhydrate       457.       Scheelberyt       502.         Rubellan       521.       Salzig       428.       Scheelit 131, 186, 166,         Rubellit       514.       Salzige Fossillen       447.       Scheelit 131, 186, 166,	Rothmangan 115,	121,	Salpetersäure	447.	Schalig 291, 292	L
Rothmanganerz         339, 495.         259, 488.         Scharfkantig         296.           Rothoffit         545.         446, 448, 453, 458, 458, 457, 481, 487, 483.         Scheelbaryt         447.           Rothstein         536.         Salzhydrate         457.         Scheelberyt         502.           Rubellan         521.         Salzig         428.         Scheellerz         549.           Rubellit         514.         Salzige Fossilten         447.         Scheelit 131, 136, 166,	158, 196,	877.	Salpetersaures No	atron		
A55.         Saix         984, 880, 899,         Schaumkalk         498.           Rothoffit         515.         416, 448, 453, 458,         Scheel         447.           Rothsplessglanzers         57.         467, 481, 487, 483.         Scheelbaryt         502.           Rothstein         536.         Salzhydrate         457.         Scheelblespath         504.           Rubellan         521.         Salzig         428.         Scheellt 131, 136, 166,           Rubellit         514.         Salzige Fossilten         447.         Scheelit 131, 136, 166,						
Rothoffit         515.         416, 448, 458, 458, 458, 458, 458, 458, 458	_	,			_	-
Rothspiessgianzerz         57.         467, 481, 487, 483.         Scheelbaryt         508.           Rothstein         536.         Salzhydrate         457.         Scheelbeispath         504.           Rubellan         521.         Salzig         423.         Scheelerz         549.           Rubellit         514.         Salzige Fossilien         447.         Scheelit 131, 136, 166,	'			. ,		
Rothstein536.Salzhydrate457.Scheelbleispath504.Rubellan521.Salzig423.Scheelerz549.Rubellit544.Salzige Fossilien447.Scheelit 131, 136, 166,						-
Rubellan         521.         Salzig         423.         Scheelerz         549.           Rubellit         514.         Salzige Fossilien         447.         Scheelit 131, 136, 166,						-
Rubellit 544. Salzige Fossilien 447. Scheelit 131, 136, 166,					_	•
						•
rudin 555, 540.   Saiskupierers 505.   196, 193, 217, 289,			-			
	Mudin 539,	D4V.	<b>Baiskupierers</b>	<b>5</b> 09.	190, 199, 217, 389	•

## BROLLTER.

246, 247, 265, 411,	Schweinszähne 191.	Semelin 546.
468, 502.	Schwerbleiers 504.	Septarien 813.
Scheelsaures Biel 504.	Schwerspath 238, 299,	Serbian 577.
Scheibenformig 297,	885, 421, 454, syn.	Serpentin 292, 342,
811.	von Baryt 501.	837, 348, 407, 515,
Schörl 467, 514.	Schwerspathgänge 318.	516.
Schoharit 501.	Schwerstein 509.	Serpentinit 587.
Schotter 587.	Schweruranerz 549.	Serpentino verde an-
Schrammen 891.	Schwerzersprengb.393.	tico 587.
Schrifters 881, 459,	Schwimmstein 542.	Serpentinsteatit 515.
568,	Scolexeros 531.	Severit 572.
Schriftgranit 281, 585.	Scoulerit 529.	Seybertit 522.
Schrifttellur 568.	Sechseck 84.	Siderides 458, 457.
Schrötterit 512.	Sechsflächner 61.	Sideride 456.
Schützit 501, 569.	Sechsmalachtflächner	Siderit 499.
Schwarzbleierz 508.	85,	Sideroboi 576.
Schwarzeeriners 554.	Sechsmalvierflach 100.	Sideroclept 576.
Schwarzerz 568, 570.	Sechsmalvierflächner	Sideroschisolith 522.
Schwarzkobie 575,	100.	Sideroschiste 581.
Schwarzspiessglanzerz	Selagit 587.	Silber 66, 85, 235, 256,
564.	Scibit 506.	286, 812, 828, 838,
Schwefel 141, 195, 219,	Belen 890, 403, 419,	844, 889, 394, 402,
247, 288, 890, 408,	486, 456, 578.	410, 419, 423, 436,
412, 419, 436, 446,	Selenblei 563, 566.	489, 447, 449, 456,
450, 456, 458, 467,	Scienbleikupfer 565.	467, 557.
485, 572, 573.	Selenhicispath 505.	Silberblick 423.
Schwefelgeruch 425.	Selenides 458, 457.	Silberglanz 834, 412,
Schwefelkies 66, 75, 87,	Selenit 493.	565.
104, 106, 197, 209,	Selenkobaltbiei 566.	Silberginserz 891.
227, 229, 283, 281,	Selenkupferbiel 565.	Silberhorners 506.
296, -800, 805, 807,	Selenquecksilberbiei —	Silberkupferglans 565.
810, 812, 319, 322,	Seienquecksilberkupfer	Silberphyllinglanz 567.
454, 561.	568.	Slibersalze 448.
Schwefelkiesspiegel	Selenquecksilbersink	Sliberschwärze 578.
890.	579.	Silicate 449.
Schwefelmetalle 818,	Selenschwefel 573.	Silice 447.
819.	Selenach wefelqueckail-	Silicide 450.
Schwefelsäure 428,	ber 565.	Silicides 458, 457.
447, 486, 487.	Selensilber —	Silicidiens 451.
Schwefelverbindungen	Selenpalladium 558.	Sliicio - Titanate 499.
459.	Selenwismuth 567.	Silicit 533.
Schwefelwasserstoff-	Selenverbindungen 450,	Silizium 456.
gas 425, 452, 486.	452.	Sillimanit 247, 525.

Sinopei	549. i	Spath 331, 390, 448,	836, 339, 853, 854,
Sippschaft	455.	451, 458, 464, 467,	864, 411, 467, 510.
Siemondin	523.	468. 481. 523.	Spinellan 527.
Sisserskit	558.	Spathelsenstein 116.	•
Skala der Härte	898.		~p
		196, 279, 800, 802,	Spitzen 111, 129, 140,
Skala der Schmel	895.	807, 817, 818, 825,	144, 147.
kelt		383, 398, 451, 499.	Spizasaiz 425.
,	119.	Spatheisensteinspiegel	Splitterformig 297.
•	157.	390.	Splittrig 296.
Skapolith 518,	581,	Speckstein 805, 517.	Spodit 580.
	576.	Speise 833.	Spodumen 525.
Skierolithe	459.	Speisgelb —	Spröde <b>890</b> .
Skolezit 218, 410,		Speiskobalt 66, 560,	Sprödglaserz 268, 805,
,	529.	Speerkies 277, 561,	472, 570.
Skorodit 454, 465,	, 468,	Spezies 488, 481, 458,	Sprudelstein 497.
	497.	473.	Stabelsen 892.
Skotin	586.	Spezifisches Gewicht	Stänglich 291.
Skutterudit	<b>56</b> 0.	402.	Stärkmehl 817.
Slate	588.	Spezifische Namen 464,	Stahl 384, 892, 895,
Smaltin	560.	470.	394.
Smaragd 118, 122	, 125,	Spezifische Nomenkla-	Stahlfarbiges Anlaufen
853, 837, 877,	411,	tur 461, 464.	888.
444, 467,	541.	Spezifische Wärme 889,	Stalagmiteu 288.
• •	887.	890.	Staluktiten -
	584.	Sphärosiderit 284, 817,	Stannides 458, 457.
Smaragdmalachit		325, 499.	Stannidiens 451.
Smithsonit	502.	Sphärostiibit 529.	Stannin 568.
Sodalith 78, 468,	527.	Sphärulit 284, 468, 542.	Stanzalt 539.
Soble	818.	Sphen 328, 887, 382,	Starkglänzend 830.
Soimonit	540.	418, 469.	Standenförmig 286.
Solfatarit	491.	Sphenoeder 186, 142.	Staurogrammspath
Sommervillite	588.	Sphenoide 52, 186, 142.	584.
Sommit	581.	Sphragid 576.	Staurolith 247, 270,
Sonnenstein	532.	Spiegel 320, 397.	280, 467, 468, 545.
Sordawalit	518.	Spiegelung des Lichtes	Staurotid, syn. von
Soude	447.	397.	Staurolith 545.
Soufre	451.	Spiessgianz 447,	Steatit 305, 495, 458,
Spadait	516.	Spiessglanzerz 564.	468, 483, 515, 517.
Spak .	488.	Spiessgianzerz 564.	Stechend 488.
Spaltbarkeit	287.		Steindämme 310.
•	587.	Spiessglanzbleierz 564.	
Sparagmit		Spiessgianzocher 578.	Steine 446, 451, 464.
Spargelstein 887,		Spilite 587.	Steine, oxydische 458,
Spatangen	<b>806</b> .	Spinell 75, 238, 256,	salinische 454.

Steinheillt	541.	Strömit	586.	Suzannit 5	05.
Steinkern	306.	Stromeyerit	565.	Syenit	87.
Steinkohle 383,	575.	Stromnit	501.	Sylvan 4	47.
Steinmannit	566.	Strontia, Culcare	o-sul-	Sylvanit 5	68.
Steinmark 288,	290,	phate of	501.	Sylvanors	
836, 838, 445,	576,	Strontiane	447.	Sylvin 4	188.
578,	579.	Strontianit 260	, 268,	Symplesit 4	94.
Steinselz 66, 187,	236,	411, 469	, 500.	Synthetisches Syst	em
286, 289, 295,	303,	Strontiansalze	448.	4	48.
836, 844, 854,	411,	Strontium 419	, 487,	Systeme 4	41.
423, 454,	488.	488, 449	, 456.		26.
Stellit 518,	587.	Stylobat	<b>53</b> 8.	Systematische Nom	en-
Steilung	44.	Stumpfkantig	296.	kiatur 461, 462, 4	71.
Stephanit 472,	<b>570</b> .	Subtraktive Mok	küle	Szybiker Salz 3	11.
Sterinea	454.		190.		
Sternbergit 247,	<b>333</b> .	Substances com	busti-		
Sternsapphire	<b>886</b> .	bles non metal	liques	T.	
Stibiete	449.		447.		
Stickstoff 419, 487	, 448.	Substances metal	liques	Techylyt 5	<b>42</b> .
Stigmit	587.	autopsides 447	, he-	Tafel 1	88.
Stilbit 247, 260,	<b>800,</b>	teropsides 447.		Tafelspath 5	87.
329, 339, 411,	468,	Substances phyto	genes	Talcit 5	19.
	529.		447.	Talk 279, 834, 835, 3	36,
Stillolith	542.	Substanz	484.	861, 891, 894, 4	12,
Stilpnomelan	529.	Succinit	536.	447, 467, 519, 5	21.
Stilpnosiderit	_	804	44.	Talk, verhärteter 5	19.
Stinkstein 424,	425,	Sündfluthholz	807.	Talkalaun 4	91.
472,	498.	Süsslich	423.	Talkeisenstein 5	51.
Stirian	561.	Sulfatidiens	451.	Talkglimmer 5	<b>90</b> .
Stolzit		Sulphate 436, 431	, 451.	Talkgranit 5	<b>86.</b>
Strahlenbrechung	816,	Suiphato - Carbon	ate of	Talkpharmakolith 4	95.
	432.	Lead	505.	Talksaize 4	48.
Strahienbrechung	dop-	Sulphato-tri-Cari	onate	Talkschiefer 519, 5	87.
pelte	854.	of Lead	<b>505</b> .	Talkspath 4	98.
Strahlerz .	509.	Suiphurete	449.	Talksteinmark 5	78.
Strahlig	295.	Sulphuride	450.	Tankit 8	84.
Strahlstein 895,	524,	Sulphurides 487	, 458,	Tantal 403, 419, 4	87,
534,	535.		457.	_	56.
Strahizeolith	<b>529.</b>	Sulphuridiens	451.		49.
Streckbarkeit	891.	Sulphurit	573.	Tantalerz 826, 5	
Streifung	229.	Sulzerit	500.	Tantalerz, hemiprist	
Strich	848.	Sumplerz	552.	tisches 549, prist	<b>D9</b> -
Striegisan	196.	Suturbrand	575.	tisches 548.	

Tentalides 453, 457.	Tetradymit 244, 264,	Thouschiefer 283, 296,
Tuntalit 412, 468, 548,	567.	407, 588.
549.	Tetraeder 47, 90, 91,	Thonschlamm 896, 897.
Tantaloxyd 548.	92, 93, 95.	Thonstein 588.
Tarnovicit 498.	Tetraedrit 563.	Thousteinporphyr -
Tartaroide 53, 142.	Tetragonal-Dodekaeder	Thorit 558.
Tartuffit 425, 498.	98, 108, 109.	Thorium 437, 456.
Taubenhalsiges Anlau-	Tetragonal-Ikositetrae-	Thraulit 513.
fen 383	der 82, 105.	Thrombolith 511.
Tautolith 543.	Tetrakis - Hexaeder 79.	Thulit 536.
Tegei 285, 587.	Tetraklasit 531.	Thumerstein 548.
Tektizit 489.	Tetrakontaoktaeder 85.	Thumit 548.
Tellur 246, 390, 403,	Tetraphylin 500.	Thuringit 521.
419, 437, 456, 556.	Thaillt 536.	Tiefmuschlig 286.
Teliurbiei 556.	Therandit 498.	Tilkerodit 566.
Tellurgoldsilber	Thelinea 454.	Tinkal 361, 491.
Teilurige Säure 506.	Theilbarkeit 237, 480.	Tirolit 509.
Tellurit —	Theilungsfläche 237,	Titan 408, 419, 437,
Tellurete 449.	249.	448, 456.
Tellurgianz 246.	Theilungsgestalt 237,	Titaneisen 550, 552.
Tellurides 458, 457.	251.	Titanerz 478.
Tellursilber 556.	Theilungsrichtung 237,	Titaniate 419.
Tellurverbindungen	251.	Titanides 458, 457.
452.	Thenardit 195.	Titanidiens 451.
Tellurwismuth 567.	Thermoelektrizität	Titanit 546.
Temperatur der Quelien	409, 419.	Titansäure 422, 438.
318.	Theoret. Gestalten 48.	Tõpferthon 587.
Tennantit 563.	Thermantide 586.	Tombazit 559.
Tenorit 514.	Thiere 2.	Tomosit 537.
Tephralide 456.	Thiolithe 452.	Topas 200, 235, 247,
Tephroit 587.	Thomsonit 247, 529.	249, 251, 277, 291,
Teratolith 579.	Thon 283, 315, 318.	337, 838, 84 <b>2, 853,</b>
Terbium 419, 437.	32 <b>5</b> , 331, 344, 897,	861, 864, 881, 899,
Terenit 518, 587.	425, 410, 445, 447,	413, 421, 444, 467,
Terminologie 15.	451, 454, 587.	540, 541.
Tesselit 530.	Thoneisenstein 812,	Topfstein 519.
Tesserale Krystalle 155.	817, 407, 552.	Torbernit 510.
Tesseralkies 560.	Thonerde, neutrale,	Torf 809.
Tessularisch 182, 208,	schwefelsaure mit	Torfmoore 315.
255.	Wasser 491.	Tornatella 309.
Tetartin 533.	Thonig 425.	Torrelit ' 549, 553.
Tetartoedrie 89, 91.	Thonporphyr 588.	Trachyt 317, 425, 588,
Tetartoide 49, 55, 108.	Thonsalze 418.	532.

	_	
Trachytporphyr 588.	Tropfsteinartig 287.	Ungefärbt 843-
Tragkräfte 892.	988.	Unghvarit 576°
Trop 588.	Trüffelgeruch 425.	Ungleichnamig 38.
Trapporphyr 584, 588.	Trümmerporphyr 588.	Ungestaltet 236, 289.
Trapez 80.	Tscheffkinit 553.	Ungewöhnlicher Strahf
Trapezoeder 52, 82,	Türkis 538.	855.
1 <b>26, 13</b> 8.	Tuf 816, 893, 585,	Unregelmässig 250,
Trapezoid 80.	588.	282, 811.
Trapezoid - Dodekaeder	Tuesit 579.	Unterbrochen 239.
98.	Tufait 585, 588.	Unveränderlichkeit der
`Trapezoidvierundzwan-	Tungstides 458, 457.	Krystallwinkel 233.
zigflach 105.	Turgit 552.	Unverändert 343.
Trass 588.	Turmalia 121, 121,	Uralit 304.
Tranhig \$84.	125, 199, 157, 158,	Uralitporphyr 589.
Tranmate 583.	160, 288, 285, 244,	Uralorthit 553.
Travertino 398, 498.	277, 295, 885, 886,	Uran 408, 419, 487,
Treibholzablagerungen	840, 842, 853, 865,	417, 419, 456.
815.	366, 368, 376, 413.	Uranbitithe 510.
Tremolith 535.	414, 415, 466, 467,	Uranchalzit —
Triakontaeder 108, 109.	519, 544.	Uranerz 828, 346, 412,
Triakisoktaeder 81.	Turmalinplatten 364.	549.
Trichrolemus 875.	Turmalinzange 870.	Uranglimmer 510.
Trigonal - Dodekaeder	Turnerit 543.	Urangrān —
97.		Uranides 457.
Trigonal - lkositetrae-		Uranin 549.
der 81, 100.	U.	Uranit 246, 249, 838,
Trigonal-Polyeder 85.		412, 468, 510.
Trigondodekaeder 97.	Uebergänge 483.	Uranocher 888, 579.
Trigonometrische	Uebergangstrap 581.	Uranotantal 548.
Funkzionen 55.	Ueberschwefelblei 566.	Uranoxyd 510.
Triklinisch 453.	Ueberzug 298.	Uranpechers 549.
Trimorphismus 438.	Ullmanit 561.	Uranvitriol 490.
Tripel 296, 588.	Ultenit 588.	Urao 487.
Triphanspath 525.	Umber 579.	Urfeisconglomerat 589.
Triphylin 499.	Umschriebene Figuren	Urtrap 581.
Triplit —	88.	Uwarowit 545.
Tripel 296, 588.	Unbedingte Charaktere	
Triploklas 529.	474.	
Trivielle Nomenklatur	Unbestimmbar 445,	* <b>v</b> .
472.	450, 458, 576.	
Trona • 487.	Unbestimmt 450.	Valentinit 506.
Troostit 587.	Undurchsichtig 346.	Valencianit 532.
Trofbarfidesig 890.	Unebener Bruch 296.	Vanadin 437, 456.

Vanadinblelerz 504.	Vitrioisais 489.	Wasserhell 845.
Vanadinbronzit 524.	Vivianit 247, 336, 344,	Wasserkies 561.
Varietäten 488, 484.	889, 412, 464, 494.	Wasserstoff 419, 487,
Variolit 589.	Volborthit 507.	448.
Variscit 496.	Volcanit 578.	Wasserstoffgas 486.
Varvizit 555.	Vollkommenheit der	Waweilinhaloid 496.
Vauquelinit 507.	Krystalie 284.	Wawellit 285, 461,
Verhärteter Talk 519.	Voltzin 571.	465, 496.
Vermiculit —	Voltaische Säule 417.	Wehrlit 557.
Vermontit 560.	Voltait 491.	Weich 401.
Verschwindend 295.	Vorauith 538.	Weiche Ziegel 393.
Versteinerungen 306,	Vulkanische Bomben	Weichgewächs 472,
807.	822, Asche 580.	Weinstein 148.
Vertheilung der elek-	Vulpinit 495.	Weissbleierz 172, 260,
trischen Pole 414.		268, 828, 839, 361,
Verwendete Stellung	w.	870, 411, 508, 577.
85, 123, 153.	<b>.</b>	Weisser Kupfernickel
Verweset 449.	Wacke 589.	560.
Verwittert 305.	Wackengänge 800.	- Speisakobalt 560.
Vesuvian 181, 134,	Wad 514.	Weisserz -
. 199, 259, 829, 412,	Wadgraphit 518.	Weissgiitigerz 543.
469, 545.	Wärme <b>3</b> 87, <b>3</b> 88, <b>4</b> 82,	Weissian 529.
Vicariiren 438.	spezifische 889, 890.	Welssit 531.
Viciazige Formen 45.	Wārmecapazitāt 390,	Weisskupfererz 562.
Viereck 80.	889.	Weissnickelerz 560,
Vierflächig 38.	Wärmeleitende Kraft	Weissnickelkies . —
Vierflächner 95.	888, 889.	Weissspiessginnzern.
Vierling 253.	Wärthit 525.	500.
Viermalsechsflach 79.	Wage 404.	Weissstein 583.
Viermalsechaflächner	Wagnerit 526.	Weisssylvanerz 568.
79.	Walchowit 574.	Weisstellur
Viertel 91.	Walkererde 445, 589.	Wellensching 813.
Vierundvierkantner	Walmstedtit . 498.	Weltauge 894, 549.
181.	Wandstein 478.	Weniggiänzend 880,
Vierundzwanzigfläch-	Warwickit 547.	831.
ner 79, 81, 82, 100,	Washingtonit 551.	Wernerit 186, 168,
105.	Wasser 858, 864, 894,	239, 246, 259, 330,
Vignit 551.	458, 481, 486.	. 469, 581.
Villarsit 515.	Wasserbiei 567,	West 44.
Violan 537.	Wasser der Gemmen	Wetzschiefer 855, 589.
Viridul 548.	845.	Whin . 589.
Vitriol 423, 490.	Wasserglimmer 520.	Whinstone 589.
Vitriolocher 489.	Wasserhaltig 455, 493.	Wichtyn 542.

## Broisers.

Widmanstättensche		X.		Zelikies	<b>56</b> į.
Figuren	822.	.A.		Zenith	44.
Wienersandstein	584.	Xenthit	545.	Zeolith 451, 452,	453,
Wienersandsteins	pie-	Xanthokon	571.	454, 467, 526,	529.
gel	820.	Xanthophyllit	522.	Zerfressen	236.
Willemit	503.	Xenolith 524	, 525.	Zerlegung 91,	197.
Whalt	545.	Xenotim	499.	Zerreiblich	893.
Winkel der Pläche	n 29.	Xerasit	<b>5</b> 35.	Zersprengbarkeit	_
Wiserit	498.	Xylokryptit	574.	Zerstörung der	Kry-
Wismuth 240,	286,			stalle	236.
891, 892, 894,	411,	Y.		Zeuxit	<b>53</b> 8.
419, 429, 487,	447,			Ziegel	393.
449, 456,	557.	Yttererde, fluss	BAUFCE	Ziegelerz	<b>54</b> 8.
Wismuthblende	502.	Cerer mit flu	-174330	Ziegelthon	389.
Wismuthbleierz	568	rer 500, kohles	maure	Zink 890, 891,	392,
Wismuthglanz	412,	500, phosphor	rsaure	395, 398, 403,	411,
567,	568.	499.		417, 119, 420,	437,
Wiemuthkobaltkie		Yttertantal	549.	417, 449,	456.
	<b>56</b> 0.	Yttrium 419, 487	, 449,	Zinkbaryt	501.
Wismuthocher	579.		456.	Zinkblüthe	<b>49</b> 3
Withamit	586	Yttrocerit	<b>500</b> .	Zinkenit	564.
Witherit 268,	411,	Yttrotitanit	546.	Zinkerz 478, 547,	548.
	501.			Zinkit	548.
Wodankies	561.	Z.		Zinkkarbonat 411,	502.
Wöhierit	546.			Zinksilikat	502.
Wölchit	564.	<b>Euckig</b>	287.	Zinksalze	448.
Wolchonskoit	<b>579</b> .	Zāhe	397.	Zinkvitriol 148,	230,
Wolfach	506.	Zähe flüssig	<b>39</b> 1.	247, 360,	491.
Wolfram 239, 247,	, 276,	Zähigkeit	892.	Zinn 883, 389,	<b>390,</b>
846, 890, 402,		Zāhnig	286.	894, 403, 411,	419,
419, 437, 456,	549.	Zepfenförmig	<b>813</b> .	487, 447, 449,	456,
Wolframiate	449.	Zeilanit, Synonyı			557.
Wolframocher	<b>579</b> .	Spinell	540.	Zinnerz 478,	
Wollastonit 899,	448.	Zeagonit	546.	Ziankies 834, 412,	563.
Wolnyn	<b>5</b> 01.	Zeasit	542.	Zinnober 131, 184,	
<b>Würfel 44, 45, 46</b>		Zechstein	<b>5</b> 89.	168, 239, 246,	
•	453.	Zeichenschiefer	_	<b>952,</b> 339, 844,	
Würfelerz	507.	Zeichnung 61, 7	•	· '	578.
Wulfenit	504.		225.		817.
	<b>-</b> 579.	Zeichnungsrequis		Zinnstein 131, 134,	•
Wursts tein	586.		65.	269, 166, 196,	•
•		Zollenkalk	586.	239, 246, 251,	
		Zellig	<b>299</b> . j	344, 412,	<b>54</b> 8.

Zirkon 169, 196, 199,	Zundererz 571.	Zuschärfungen, augit-
246, 259, 828, 830,	Zurlit 545.	artige 48, 145.
338, 839, 340, 364,	Zusammengesetzt 44,	Zuspitzung 188.
877, 412, 447, 545.	• 252, 462.	Zweiatig 260, 521.
Zirkonium 487, 449,	Zusammengehörig 157.	Zweikantig 88.
456.	Zusammenhäufungen	Zweimalsechsflach 102.
Zirkonoid 51, 181,	277.	Zwillingsfläche 258.
456.	Zusammensetzung 252,	Zwillingskrystaile 252.
Zirkonoidreihen 167.	282, 295, 431.	Zwillingsgestalten 171,
Zirkonsyenit 589.	Zusammensetzungs-	177, 179.
Zippeit 510.	stücke 291.	Zwiselit 499.
Zobtenfels 582.	Zusammensetzungsflä-	Zwölfeck 35.
Zoisit 835, 443, 536.	chen 291.	Zwölflächner 75, 97,
Zone 200.	Zusammenzichend 423.	98, 102.
Zonenaxe 201.	Zusammenzichung 396.	Zylindrisch 288.

# BERICHTIGUNGEN UND ZUSÄTZE.

Seite 20 Zeile 2 statt Pseudomorphen lies Pseudomorphosen.

- S. 22 Z. 6 st. Gebirgssteine I. Gebirgsgesteine.
- S. 54 Z. zwischen 4 und 5 von unten l. II. Die vielaxigen Gestalten.
  - 8. 79 letste Z. at. 71° l. 79°.
  - S. 83 Z. 2 st. vier sechasählige l. secha vierzühlige.
  - 8. 84 Z. 7 at. 129° l. 109°.
  - S. 109 Z. 9 st. Hexatonicosaeder 1. Hekatonicosaeder.
  - 8. 134 Z. 4 at. ADX' 1. A'DX.
  - 8. 145 Z. 3 st. (b-d) l.  $(b-d)^2$ .
  - 8. 154 Z. 5 von unten st. Rhomboeder I. Rhomboedern.
  - S. 183 Z. 11 st. Spenoide I. Sphenoide.
  - S. 215 Z. 17 v. u. st. der Pyramide e des Zirkonoides e.
- 8. 252 Z. 15 st. angewachsenen Individuen 1. angewachsene Individuum.
  - 8. 252 Z. 17 at. CD l. nach CD.
  - 8. 253 Z. 7 at. A und B l. a und b.
  - S. 276. In der Fig. 452 st. P. P', x l. x, x', P'.
  - S. 259 Z. 2 st. erscheint l. scheint.
  - 8. 259 Z. 17 st.  $\frac{1}{3}$  I.  $\frac{1}{2}$  F.
  - S. 294 Z. 10 v. u. st. dar l. einer Varietät von Tokay dar.
  - S. 301 Z. 16 st. elektronegativer l. elektropositiver.
  - S. 350 Z. 13 in einer Lage parallel ZS, bleibt aus.
  - 8. Z. st. OMP, 1. NMP.
  - S. 381 Baryt von Beira, st. smalteblau l. blass nelkenbraun.
- 8. 385 Z. 8 v. u. Das Phänomen des Sonnensteins, vorzüglich in dem neu entdeckten Oligoklas von Tvedestrand bei Arendal wird nach Schenzer durch eingewachsene Eisenglanzkrystalle hervorgebracht, die zum Theil bis zur Dicke von 100000 Linie abnehmen, so dass sie die Farben dünner Blättchen zeigen.

- S. 391 Z. 11 v. u. st. stehenden I. stehender.
- 8. 393 Z. 19 st ist l. sind.
- S. 436 Z. 13 und später st. Be l. G für Bervilium.
- S. 457 Z. 11 st. Paladiides l. Palladiides.
- S. 481 Z. 10 st. dozimatische I. dozimastische.
- 8. 488 Z. 3 v. u. st. N l. K.
- 8. 494 Z. 9 at. A. l. As.
- 8. Z. 20 at. F. l. F.
- S. 498 Z. 8 setze hinzu Kalkspath.
- 8. 499 Z. 15 at. Mg l. Mn.
- 'S. 501 Z. 12 setze hinzu Schwerspath.
- 8. 504 letzte Z. st. PbCl + PbC l. PbCl + PbC.
- S. 505. Zum Genus der Bleibaryte:

Antimonsaures Blei. HERMANN. Amorph. Dicht. Flachmuschlig. Fettglanz. Schwefelgelb, zum Theil grau, grün, schwärzlich marmorirt. H. = 40 bis zerreiblich. G. = 4.6...476. Kirgisensteppe oder Nertschinsk? Pb³-Sb + 4H.

8. 505. Den Bleibaryten angereiht:

Chrom - Phosphorkupferbleispath. John. Traubiger Ueberzug. Matter Wachsglanz. Undurchsichtig. Pistazien - und zeisiggrün ins Braune. Strich zeisiggrün. H. = 2·0...2·5. Beresowsk, mit Grünbleierz u. s. w. Pb, Cu, Cr, P, nebst zwei näher zu bestimmenden Oxyden. v. Leonh. u. Bronn, 1845, 1, nebst Andeutung über andere daselbst in geringen Mengen vorkommende zu untersuchende Mineralien.

- 8. 510 Z. 17 st. Zippeit I. Zippeit H.
- S. 511. Der Chrysokolla angereiht:

Kieselsalzkupfer. John. Nierförmige Gestalten von ⅔ bis 1⅓ Linien Durchmesser. Grün, blaulich. Fettglanz. Durchscheinend bis undurchsichtig. H. = 20...25. Vesuv, mit Tenerit. Cu, Cl, Si. v. Leone. und Baonn, 1845, 1.

- S. 512 Z. 5 setze hinzu Nertschinskit, Razoumoffsky, Sibirien.
- 8. 517. Fahlunit, Bonsdorffit, Praseolith, so wie Pinit, Gigantolith, Chlorophyllit, Esmarkit, wahrscheinlich Oosit, Weissit, sämmtlich pseudomorph nach Cordierit.
  - S. 520 Z, 4 y. u. st. F l. F.

- S 524 Z. 20 at. Duprénoy L. Duprénoy.
- S. 527 Z. 14 setze hinzu Kreuzstein.
- 8. 529 Z. 12. Okenit. Orthetyp, nach Breithaupt.  $\infty 0 = 122^{\circ} 19'$ . Krystalle:  $0.\infty 0.\infty 0$ .
  - 8. 531. Zum Genus der Elainspathe nach Wernerit:

Stroganowit. Hermann. Orthotyp? Theilbar nach zwei wenig schiefwinkligen Richtungen, vollkommen. Zwischen Glas- und Fettglans. Grünlich. Stark durchscheinend. H. =50. G. =2.79.  $c_a c_{i} + 2 lie c_{i}$  Slüdänka Fluss, Daurien, Sibirien.

8. 535. Dem Amphibol angereiht:

Xylit. HERMANN. Achnlich dem Berghols. Schimmernd. Undurchsichtig. Nussbraun. H. = 3 0. G. = 2.935. Von den Kupfergruben im Ural? (Ca, Mg) Si + FeSi H.

S. 535. Dem Amphibol angereiht:

Glaukopkan. Hausmann. Lange, dünne geschoben vierseitige und unregelmässig sechsseitige Prismen. Theilbar nach zwei Richtungen nach der Länge der Krystalle. Strahlig, fasrig, kleinkörnig. Glasglanz, in den Perlinutterglanz. Durchscheinend, bis undurchsichtig. Blass indigblau ins Graue. Strich blaulichgrau. H. = 5.5, G. = 3.103...3.113. Schwach magnetisch. Insel Syra, Griechenland. 3 (Fe³, Na³, Mg³, Ca³, Mn³) Si² + 2AlSi². Schnedermann. Erdm. u. March. XXXIV. 4.

- S. 538. Monradit, statt nach Härte und spezifischem Gewicht, in der Ordnung der Spathe (114, p. 538) aufgeführt, gehört nach Berzelius (Löthrohr) mit der Formel 4Mg 3Si + 3H in die Nähe der serpentinartigen Steatite.
- 8. 539. Mosandril. Endmann. Undeutliche prismatische Krystalie. Eine deutliche, mehrere undeutliche Theilungsflächen. Fettglans. Dunkel röthlichbraun. Strichpulver graubraun. H. = 40. G. = 293...298. Lammöen, Norwegen, mit Leukophan. Ce, La, Si, Ti nebet etwa Mn, Ca und wenig Mg, K, H. Zur Ordaung der Spathe.
  - S. 542 Z. 13 v. u. st. Tachylit l. Tachylyt.
  - S. 547 st. Peritomer l. Peritomes.
  - S. 548 Z. 8 v. u. st. die Formel I. FeTa + MuTa.
  - 549 Z. 12. Nach Gustav Rosn's Revision:

Niobit. Orthotyp  $\frac{1}{3}\tilde{D} = 141^{\circ}8'$ ,  $2\tilde{D} = 59^{\circ}20'$ ,  $\infty O = 100^{\circ}40'$ . Theilbarkeit die Querfläche  $\infty \tilde{D}$  deutlich, weniger deutlich  $\infty \tilde{D}$ 

- 8. 549 Z. 21. Wolfram. Orthotyp.  $\frac{1}{2}\bar{D} = 125^{\circ}$ ,  $\bar{D} = 109^{\circ}12'$ ,  $\infty 0 = 101^{\circ}5'$ . Theilbarkeit  $\infty \bar{D}$ . Längsfläche, volkommen.
  - S. 559 Z. 4 v. u. st. Fe. As2 l. FeAs2.
- S. 560 Z. 10. Das Gewicht des Rammelsbergits, nach Breit-HAUPT 6:423...6:565.

Das Gewicht 7 099...7·188 bezieht sich nach demselben auf eine andere Spezies in diprismatischen Krystallen co0 = 123° — 124°. Ď, ähnlich dem Lölingit, die er Weissnickelkies nennt. Ich glaube, Hr. Prof. Breithaupt wird gerne, da ich das erste Heft von Poggendorff's Annalen für 1845 zu spät erhielt, um den von ihm vorgeschlagenen Namen für den Rammelsbergit anzunehmen, der schon gedruckt war, nun mit mir diesen Namen Chlosalkit auf den prismatischen "Weissnickelkies," der noch keinen spezifischen Namen hat, und doch wohl auch "grün ausblüht," übertragen, und dagegen jenen, zur Erinnerung an den verdienstvollen Chemiker bewahren, dem wir gerade auch in dieser Klasse von fossilen Verbindungen so manche Kenntniss verdanken. Den Rammelsbergit und seine Verschiedenheit vom Smaltin habe ich während meines Aufenthaltes in Elbogen vor vielen Jahren auch in technischer Beziehung hinlänglich kennen gelernt.

- S. 566 Z. 20 st. Johnstonit I. Johnstonit. H.
- S. 575 Z. 4 v. u. st. C, H l. C, H, N, O, nebst erdigem Rückstand.
- S. 575 Z. letzte st. C l. C, wenig H, N, O, nebst erdigem Rückstand.
- S. 581. Cascalhao. Grobes Conglomerat von Quarzgeschieben, zum Theil durch Brauneisenstein zusammengekittet. Enthält zuweilen Diamanten. Brasilien.

Mehrere andere Mineralspezies sind noch, besonders in neuester Zeit benannt worden, von denen es mir nicht möglich war, die Literaturquellen aufzufinden. So enthält das reichhaltige neueste Krantzische Preisverzeichniss, nebst mehreren Synonymen, die in dem Vorhergehenden nicht vorkommen, auch die Namen:

Auralit, Finnland.

Bavalit. Frankreich.

Binit . Wallis.

Funkit . Schweden.

Joguneit, Nordenskjöld, Nertschinsk.

Lindseyit, Finnland.

Nordenskiöldit!, Sibirien.

Terpizit, Sachsen.

Wittingit, Finnland.

Im k. k. Hof-Mineralienkabinete fand sich über einige derselben Aufklärung, wie folgt:

Auralit. Aehnlich in der Masse dem Orthit, rechtwinklig vierseitige Prismen, schwarz, in Granit eingewachsen. Abo.

Baralit. Schwarzer Schiefer mit Höhlungen, Blasenräumen ähulich, von einem schwarzen Pulver erfüllt. Siliceo-Aluminat von Eisen. Baralon, Côte du Nord, Frankreich.

Lindseyit. Augitische Formen, zum Theil ziemlich vielflächig, einigen Epidoten ähnlich. Die Masse, pseudomorph, ganz übereinstimmend mit dem dunkel grünlichgrauen Fahlunt von Fahlun.

Nordenskjöldil. Ein Augitspath, ähnlich Wollastonit oder Tremolith, in körnigem Kalkstein, von Ruskula am Onegasoc, Russland.



